إدارة الجودة الشاملة ومتطلبات التأهل للأيزو

دكتور علي السلمي



إدارة الجودة الشاملة ومتطلبات التائهل للأيزو 9000

الأستاذ الدكتور على السلمي

أستاذ الإدارة بجامعة القاهرة نائب رئيس الجمعية العربية للإدارة

دار غريب للطباعة والنشر والتوزيع شركة ذات مسئولية محدودة الطاسع ۱۲ ش نرسار لاظرفسال ت: ۲۰۲۰۷۹ ۱ ش كامل صدق النجالة ت: ۲۰۲۰۷۹ الكتبة { ۳ ش كامل صدق النجالة ت: ۲۰۷۷۹۹







المحتويات

* مقدمة		٩
* أهداف الكتار	ب	۱۳
المحور الأول	: الجودة الشاملة كمفهوم إدارى متكامل	١٥
المحور الثانى	: عناصر إقامة برنامج إدارة الجودة الشاملة	٣٧
المحور الثالث	: التعريف بالأيزو ٩٠٠٠ [العناصر وشروط التأهل]	۸٩
المحور الرابع	: برنامج العمل للإعداد للتأهل للحصول على شهادة	
	المطابقة مع المواصفات الدولية.	171
ملحق	: قائمة بالمعايير الدولية لمراقبة الجودة.	٧٠
كلمة أخيرة	: الإيزو ٩٠٠٠ هدف أم وسيلة ؟	۱۷۳
المراجع		۱۷۹



* مقدمة

- * (الجسودة الشاملة » (Total Quality (TQ) ، (إدارة الجسودة الشاملة » (Total Quality Management (TQM) المعاصرة. ويعبران عن توجه عالمي يسيطر الآن على فكر وتصرفات أهل الإدارة على مختلف مستوياتهم، ويحكم كثيراً من قرارات الإدارة في كل مجالات عملها.
- * ورغم الاهتمام واسع النطاق بمفهوم " إدارة الأودة الشاملة " حديثاً ، إلا أن أصل الموضوع قديم ويعود إلى عصور تطور الإدارة منذ عهد الثورة الصناعية (وإن كان البعض يرجع بذلك إلى عهود الفراعنة)(*).

لكن ما سر هذا الاهتمام الحالى بموضوع الجودة . والسبب في الارتفاع الملحوظ في عدد الشركات والمؤسسات على اختلاف مجالات نشاطها ، والتي تسعى إلى استكمال مقومات ونظم الجودة بها لتحظى بالتأهل للحصول على شهادة « المنظمة العالمية للمواصفات » ، [وهذا يفسر الارتباط البادى والخلط أحيانا بين مفهومي « إدارة الجودة الشاملة » وشهادة الإيزو سواء كانت ٩٠٠١ ، ٩٠٠١ ،

* السريكمن في كلمة واحدة هي «المنافسة» .

المنافسة

* النظم الاقتصادية في العالم تتحول جميعها الآن لتكون على نسق يتميز بالآتي :

* احترام المستهلك والعمل على إرضائه Customer Satisfaction

^{*} The Juran Institute, Inc., Making Quality Happen, 1991.

* تنمية التبادل التجارى والتوسع في التقدير Export Orientation

> * حرية الاختيار وتفاعل قوى السوق Market Economy

* في هذه الظروف تصبح «المنافسة» هي المحدد لمركز أي مشروع في السوق . ويصبح على الإدارة أن تعمل آخذة في اعتبارها قوى المنافسة الحالية ، والمتوقعة من كل المصادر .

ولكن

كيف للمشروع أن يتفوق على المنافسين ؟

كيف للمشروع أن يتميز على المنافسين ؟

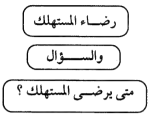
كيف للمشروع أن يزيد حصته النسبية في السوق ؟

لا بد أن تكون للمشروع

Competitive Advantage

تجعله أكثر قدرة من المنافسين على إرضاء المستهلك!

٠٠٠ المؤشر الحقيقى للميزات التنافسية هو



حين يحصل على السلعة أو الخدمة التي تحقق رغباته Customer Satisfaction !

• * • إشباع رغبات العميل هو سر التميز والتفوق ، وهو في نفس الوقت تعريف « الجودة » .

* من هنا ندرك سر الاهتمام بالجودة!

والجودة الشاملة هى جودة كل شىء ، أى الجودة فى كل عناصر التنظيم وعناصر الإنتاج وكل مرافق المشروع طالما أنها جميعا فى النهاية تشترك فى تحديد ما يقدم للمستهلك ، وبالتالى تحقق رضاءه أو عدم رضائه.

* وقد كان السؤال دائماً هل الجودة [والجودة الشاملة] قاصرة في تطبيقها فقط على العمليات الإنتاجية [الصناعية] ؟

وكانت التطبيقات الإدارية في أغلب الأحسيان تميل إلى تأكيد تلك المقولة بأن الجودة تعنى جودة السلعة .

ولكن

المفهوم الجديد « إدارة الجودة الشاملة » يقدم رؤية أخرى أكثر شمولاً وتطوراً . فالجودة تعبر عن السلع والخدمات بنفس الدرجة ، وهى أيضاً جودة العناصر والمدخلات المستخدمة لإنتاج تلك السلع أو الخدمات .

• • • جودة العمل البشرى هي جزء أساسي في مفهوم الجودة الشاملة

وبالنظر إلى

- المنافسة العالمية ومحاولات غزو الأسواق الخارجية نتسيجة لعمليات تحرير التجارة الدولية.
- · اهتمام الدول بالمحافظة على مواطنيها وضمان حصولهم على أجود السلع والخدمات.
 - · الرغبة في الاستفادة من إنجازات العلم والتكنولوچيا المتسارعة . . .
 - · الاستفادة من الخبرات المستفادة أثناء الحرب العالمية الثانية في تأمين الجودة .

فقد

أصبحت هناك ضرورة لوضع مجموعة من المواصفات تتميز بالآتي :

- · مواصفات تشمل عناصر وأجزاء المنظمة كلها وليس السلع التي تنتـجها [حيث السلع لها مواصفات قياسية ابتداء] .
 - · مواصفات عالمية [أي قابلة للتطبيق في مختلف دول العالم] .
- · تقوم على التأكد من انطباقها هيئات معترف بها ، ويتم التفتيش والمراجعة على استمرارها .

وتلك هي مجموعة المواصفات الدولية المشار إليها بالأيزو ٩٠٠٠

* أهداف الكتاب

- يهدف الكتاب إلى تحقيق النتائج الآتية :
- ١٠ طرح المفاهيم والأسس التي يقدم عليها مدخل « إدارة الجودة الشاملة » .
- ٢٠ تحليل المتطلبات والركائز التى تهيئ لنجاح الإدارة فى تطبيق مـدخل « إدارة الجودة الشاملة » .
- ٣٠ شرح المواصفات الدولية ISO9000 وبيان ارتباطها بمفهوم إدارة الجودة الشاملة.
- ٤٠ بيان الخطوات الإجرائية لـ الإعداد للتأهل لـ الحصول على شهادة المطابقة مع المواصفات الدولية .

	•		
			•

المحور الأول

الجودة الشاملة كمفهوم إدارى متكامل



معنى الجودة

* الجودة .. هى الملاءمة للاستخدام . Fitness for use

* الجودة .. هي انخفاض نسبة العيوب .

* الجودة .. هي انخفاض التالف والفاقد وإعادة التشغيل .

* الجودة .. هي انخفاض معدلات الفشل .

* الجودة .. هي انخفاض شكاوي العملاء .

* الجودة .. هي انخفاض الحاجة إلى الاختبارات والتفتيش .

* الجودة .. هي الإسراع بتقديم الخدمات للعملاء .

* الجودة .. هي تحسين الأداء .

* الجودة .. هي النجاح في تنمية المبيعات .

* الجودة .. هي النجاح في خفض التكاليف .

أى من هذه التعريفات تراها صحيحة ؟ الإجابة أن كل ماسبق يمثل أبعاداً لمعنى الجودة .

الجودة هى مجموع الصفات والخصائص للسلعة أو الخدمة التى تؤدى إلى قدرتها على تحقيق رغبات معلنة أو مفترضة .

BS 4778, 1987 (ISO 8402, 1986) نقلاً عن المواصفات البريطانية

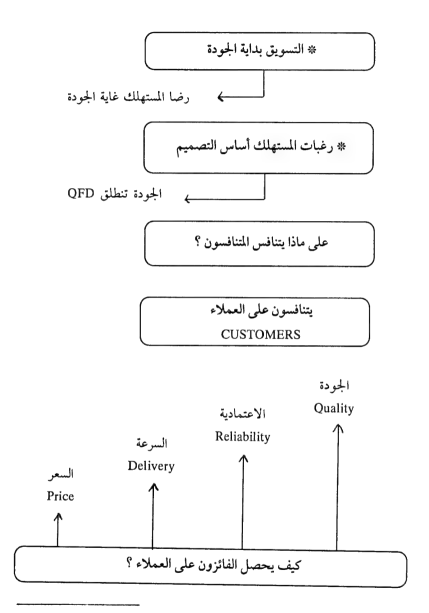
« توجه الجودة إلى احتياجات المستهلك ، الحالية والمستقبلية » .

نقلاً عن ديمنج .

الجودة هي المطابقة للاحتياجات

نقلاً عن كروسبي .

الجودة مسئولية كل فرد في التنظيم! الجودة الشاملة



^{*} Quality Function Depoyment

تطور مفاهيم الجودة المرحلة الأولى جودة المنتج [السلعة]

- * تخفيض نسبة الإنتاج المعيب .
- * أداء العمل صحيحاً من المرة الأولى .
 - * قياس تكلفة الانتاج المعيب .
- * تحفيز عمال الانتاج للالتزام بشروط الجودة [رقابة الجودة] .
 - * المرونة .

المرحلة الثانية إشباع رغبات العميل

- * الاقتراب من العميل.
- * تفهم حاجاته وتوقعاته .
- * جعل كل القرارات أساسها رغبات العميل [Customer Driven] .

المرحلة الثالثة الجودة كعامل في المنافسة

- * جعل السوق أساس كل القرارات [Market Driven] .
 - * الاقتراب من السوق والعملاء أكثر من المنافسين .
 - * التعرف على المنافسين ومحاولة التميز عليهم .
- * البحث عن أسباب انصراف العملاء عن التعامل مع المنشأة .

المرحلة الرابعة إدارة الجودة الشاملة

* Setting quality standards

* Tempo

* Flexibility

* إعداد إستراتيجية تحسين الجودة .

* تحديد معايير [مستويات] الجودة .

* تحديد معدل [سرعة] تحقيق المعايير .

* إشراك كل الأفراد المكنين .

* Involve all Possible employees * استخدام المرونة .

* Efficiency / Productivity * المحافظة على الكفاءة / الإنتاجية .

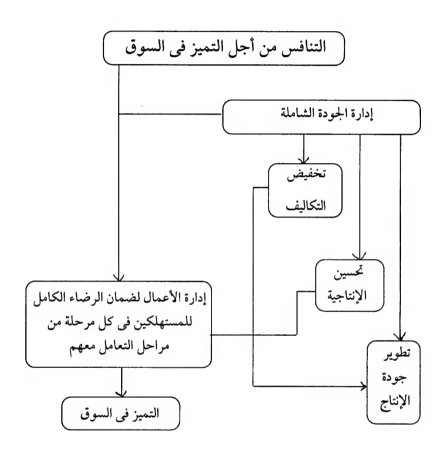
* Motivation * حفز العاملين .

* Eliminate corporate hierarchy * تخفيف البيروقراطية وتعدد مستويات

الهيكل التنظيمي .

إدارة الجودة الشاملة إدارة الجودة الشاملة TQM ثورة إدارية جديدة وتطوير فكرى شامل وثقافة تنظيمية جديدة! * KAIZEN

كلمة يابانية تعنى التطوير المستمر الشامل Kaizen *



٣. حقائق وراء تصاعد أهمية إدارة الجودة الشاملة

١- المتخيرات المستحرة والمتسارعة
 والشاملة لكل مجالات الحياة

 ٢- الالتجاء الضرورى لابتكار أساليب وتقنيات إدارية لمواجـــهــة آثــار المتـــغـــيـــرات

"- ثبوت عدم كفاءة أو فعالية الأساليب الجزئية أو غير المتكاملة، وأهمية وجود حل شامل مـــتكامل Total Solution Approach

المنطلقات الفكرية لإدارة الحودة الشاملة

خلال السنوات القليلة الماضية بدأت معالم فلسفة إدارية جديدة في الوضوح والتبلور. ويمكن حصر أهم عناصر هذه الفلسفة في الآتي :-

١. قبول التغيير باعتباره حقيقة والتعامل مع المتغيرات بدلاً من تجاهلها أو محاولة تجنبها .

٢ . الاقتناع بأهمية المناخ المحيط بالإدارة واستحداث أساليب للتعامل
 مع مكوناته والتأثير فيها.

٣. الاعتراف بالسوق وآلياته باعتباره الأساس في نجاح الإدارة [أو فش لها] ، وقبول أحكامه باعتبارها الفيصل في تقييم أداء الإدارة.

٤. استسيعاب التكنولوچيا الجديدة و المتجددة كسعنصر حاكم لشفكير
 الإدارة واختياراتها.

٥. الاستـخدام الذكى لتكنولوچيا المعلومات وإعادة رسم وتصميم
 التنظيمات والأساليب الإدارية وفقاً لمعطياتها.

- ٦. قبول المنافسة كواقع ضرورى والسعى إلى تحقيق السبق على المنافسين من خلال خلق التميز.
- ٧. إدراك أهمية الاستثمار الأمثل لكل الطاقات والموارد وحشدها لتحقيق التميز المستند إلى كامل قدرات المنشأة.
- ٨. إدراك أهمية الوقت كمورد رئيسى للإدارة تعتمد عليه فى خلق المنافع والإيجابيات.
- ٩. إدراك العالم كوحدة متكاملة وضرورة الخروج من الحيز الإقليمي
 أو المحلى في التعامل إلى الحيز العالمي.
- ١٠. إدراك أهمية التكامل مع الآخرين. والسعى نحو تكوين تحالفات إيجابية [حتى مع المنافسين].
- 11. أهمية العميل Customer وضرورة الاقتراب منه واتخاذه معياراً أساسياً في الاختيارات الإدارية.
- 11. الابتعاد عن منطق الفردية والتـشتت ، والأخذ بمفـاهيم العمل الجماعي Teamwork وتكوين المنظومـات والشبكات المتـرابطة والمتفاعلة Networking.
- ١٣ . أهمية التعامل في المستقبل وعدم الانكفاء على الماضي أو الانحصار في الحاضر. ومن ثم فإن الشاغل الأهم للإدارة هو التخطيط الإستراتيجي.

١٤. رفض القوالب الجامدة والأنماط الثابتة في الهياكل والتنظيمات والأساليب ، والاقتناع بأهمية الحركة والتشكيلات.

 ١٥. رفض المبادئ والمسلمات الكلاسيكية في الإدارة والتنظيم، والاستعداد لتقبل مفاهيم ومنطلقات قد تبدو غير معقولة أو منطقية.

17 . رفض المنطق القائم على التسلسل والتتابع فى التفكير أو العمل oup-side down ، وقبول منطق التفكير المقلوب sequential ، أو التفكير الجانبي Lateral بكل ما يعنيه ذلك من تداعيات .

۱۷ . الإيمان بـأن العنصر البـشرى هو الأساس الأقــوى والأهم فى إنجــاح الإدارة ، ومن ثم تحــتل تنمــيـة وإدارة الموارد البـشــرية الاهتمام الأكبر من جانب الإدارة المعاصرة .

الملامح الأساسية لمدخل إدارة الجودة الشاملة

۱ مدخل شامل بمعنى أنه يشمل كل قطاعات ، مستويات ووظائف المنظمة .

٢ . مدخل يــهدف إلى التحـسين المسـتمــر في القـدرة التنافســية ،
 الكفاءة ، والمرونة للمنظمة كلها [و ليس لأجزاء منها] .

٣ . مدخل يعتمد على تخطيط ، تنظيم ، وتحليل كل نشاط في
 المنظمة .

٤ . مدخل يعتمد على تفهم و مشاركة واقتناع كل فرد بالمنظمة .

٥. مدخل يعتمد على مشاركة ومساندة كل مستويات المنظمة .

٦ . مدخل يعتمد على تعاون ، تفاهم ، ترابط ، تشابك كل أجزاء
 المنظمة في إنجاز الأعمال ، لتحقيق أهدافها .

٧ . مدخل يعمل على تخليص كل فرد من الجهود المهدرة و إشراكه
 في عملية التحسين المستمر .

٨ . مدخل ينطبق بنفس الدرجة في جميع مجالات النشاط بأى
 منظمة ، وكل منظمة .

ب مدخل يتطلب من الإدارة تبنى فلسفة منع الخطأ prevention
 ب مدخل يتطلب من الإدارة تبنى فلسفة منع الخطأ Detection

١٠ مدخل يهدف إلى إحداث تغيير فكرى Mental وسلوكى فى الأفراد لتحويلهم من منطق التفتيش / كشف الخطأ إلى منطق منع الخطأ .

Con- مدخل يقوم على فرق العمل لتحسين الجودة باستمرار tinuous quality improvement teams وليس العمل الفردى المتقطع .

۱۲ . مدخل ينمى ويعتمد على الرقابة الذاتية بديلا عن الرقابة الخارجية . الجودة لا تفرض عملى الإنسان و لكنها تنبع منه USER - DRIVEN

الأسس والركائز

في إدارة الجودة الشاملة

الجودة أساس القدرة التنافسية

الجودة هي تحقيق رغبات المستهلك (العميل)

الجودة ليست منحصرة في جـزء واحد من المنظمـة ولكنها سلسلة تشمل كل الأجزاء .

أساس إدارة الجودة هو عـلاقـة العمـيل / المورد داخليـاً وخارجياً .

فى كل عملية (إجراء) لا بد من ترابط وتكامل
 (أ) جودة التصميم - (ب) جودة التنفيذ .

المبادئ العشرة لتحقيق الريادة في إدارة الجودة الشاملة

ً ، الالتزام طويل الأجل بإحداث التطوير المستــمر في كل العمليات والأنشطة .

٢ . تبنى مفهوم عدم الخطأ ZERO ERROR الأداء السليم من أول
 مرة .

٣ . التدريب الفعال لتوضيح علاقات « العميل – المورد » داخلياً وخارجياً .

٤ . التركيـز عند الشراء ليس على السعر الأقل ولكن التكلفة الكلية الأقل .

٥ . الاهتمام بإدارة التحسين المستمر في العمليات « لا تترك شيئاً للصدفة » .

٦ . اتباع أساليب فعالة وإيجابية للإشراف والتدريب.

٧ . تحقيق الترابط والتكامل بين أجزاء المشروع « تكوين شبكات » .

٨ . تقوية الأفراد (Empowerment) وتأكيد خبراتهم بإعادة التدريب .

٩ . تنمية مدخل متكامل لإدارة أنشطة الجودة الشاملة .

١٠ . تجنب القرارات غير المؤسسة على المعلومات المتكاملة .

شروط أساسية في مدخل إدارة الجودة الشاملة

١ . إلتزام الإدارة العليا وقيادتها لجهود التطبيق

٢ . شمول المدخل لجميع الوظائف والمستويات التنظيمية

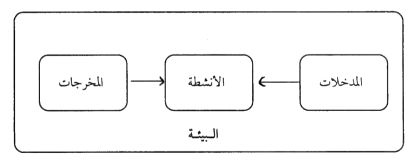
٣ . الاستمرارية في التحسين المنتظم في الجودة .

نظام إدارة الجودة الشاملة

لدراسة مفهوم « إدارة الجودة الشاملة » تمثل فكرة « النظام» System وسيلة متناسبة للتعرف التحليلي على مكوناته وإمكانيات تطبيقه .

ويصور الشكل التالي عناصر نظام ادارة الجودة الشاملة الثلاثة :

- * المدخلات .
- * الأنشطة .
- * المخرجات.
- ثم تعبر الأشكال التالية عن مكونات كل عنصر منها .



نظام إدارة الجودة الشاملة

مدخلات إدارة الجودة الشاملة

- * أهداف وإستراتيجيات الإدارة [المؤسسة ، المنظمة] .
- * سياسات الإدارة [الإنتاجية ، التسويقية ، التمويلية] .
 - * الهيكل التنظيمي . .
- * هيكل الإدارة [أفراد الإدارة ، خصائصهم ، تأهيلهم ، خبراتهم
- * هيكل العمالة [الأعداد ، الخصائص ، المهارات ، كفاءة الأداء . .] .
 - * طبيعة الأنشطة [الإنتاجية ، التسويقية . . .] .
 - * طبيعة السوق وهيكل المنافسة .
 - * رغبات وتوقعات العملاء [المستهلكون] .
 - * التقنيات السائدة في الأنشطة [الإنتاج ، . . .]
 - * الموارد والامكانيات المالية والمادية Resources.
- * حجم وجودة المعلومات المتاحة والمستخدمة [معلومات عن . . .]

أنشطة إدارة الجودة الشاملة

- * تحديد أهداف الجودة .
- * تحديد سياسات الجودة .
- * تخطيط الجودة Quality Planning
 - * تنظيم وتنسيق الجودة .
 - * قيادة وتوجيه الجودة .
- * متابعة وتقويم الجودة Quality Assessment
 - * تأكيد الجودة Quality Assurance
 - * تحسين الجودة Quality Improvement

مخرجات إدارة الجودة الشاملة

- * أهداف الجودة .
- * سياسات الجودة .
 - * خطط الجودة .
- * فرق الجودة Quality Teams
 - * معايير الجودة
 - * مؤشرات الجودة .

المحور الثانى

عناصر إقامة برنامج لإدارة الجودة الشاملة



البـــرنامج

هو مجموعة من الأنشطة ، الفعاليات ، أو الإجسراءات ، المترابطة ، يتم تنفيذها في توقيتات محددة ، وفي علاقات مخططة [إما متتابعة ، أو متزامنة] ، وباستخدام موارد و تقنيات مناسبة appropriate، ويتولى مسئولياتها أفراد يعملون في تناسق على شكل فريق [فرق] ، وصولا إلى أهداف مرغوبة .

هناك شيء ناقص في هذا التعريف!!

- * لإقامة برنامج إدارة الجودة الشاملة ، علينا أن نحدد معاً العناصر الرئيسية للبرنامج استناداً إلى التعريف السابق :
 - ١ . الأهداف .
 - ٢ . الأنشطة .
 - ٣ . الموارد .
 - ٤ . التقنيات .
 - ٥ . الأفراد [الفرق] .
 - ٦ . التوقيت .

تلك العناصر للبرنامج [أي برنامج]

ينقصها العنصر الأهم ...!

٧ . القــيادة

LEADERSHIP

هي العنصر الناقص

١. أهداف إدارة الجودة الشاملة

١ / ١ . زيادة القدرة التنافسية للمنظمة .

١/ ٢ . زيادة كفاءة المنظمة في إرضاء العممالاء
 والتفوق والتميز على المنافسين .

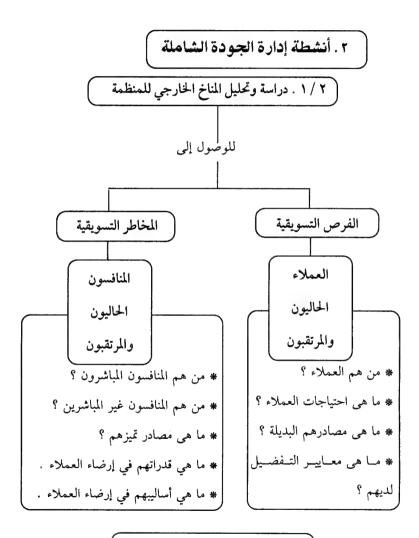
١ /٣ . زيادة إنتاجية كل عناصر المنظمة .

ا / ٤. زيادة حركية ومرونة المنظمة في تعاملها مع المتغيرات [قدرة أعلي على استثمار الفرص ، وتجنب المخاطر والمعوقات].

١ / ٥ . ضمان التحسين المتواصل الشامل لكل قطاعات ومستويات وفعاليات المنظمة .

١ / ٦ . زيادة القدرة الكلية للمنظمة علي النمو المتواصل .

١ / ٧ . ريادة الربحية وتحسين اقتصاديات المنظمة .



تحديد العملاء المستهدفين [WHO]

٢/ ٢. تحديد ماذا يريد العملاء [WHAT]

- * السلعة أو الخدمة التي يريدها العميل.
 - * مواصفات السلعة أو الخدمة .
- * درجة الاعتمادية المرغوبة Reliability
- * طريقة [أسلوب] التوصيل Delivery .
- * درجة القابلية للتحوير [التطوير] Flexibility .
 - * توقيت التوصيل Timing .
 - * تكرارية الحصول على السلعة أو الخدمة .
 - * السعر المناسب للعميل .
 - * شروط البيع من وجهة نظر العميل .
 - * خدمات ما قبل البيع [دراسة ، مقايسة . .]
- * خدمات مصاحبة للبيع [شرح ، تجربة ، تدريب] .
- * خدمات ما بعد البيع [إصلاح ، صيانة ، رد . .] .

معلومات تمكن من تحقيق جودة التصميم

جودة التصميم Quality of Design

* نقطة البدء في تحقيق معنى الجودة هي التعرف على رغبات المستهلك.

لماذا ؟ لأننا عرفنا الجودة بأنها تحقيق رغبات المستهلك

· · القدرة على تحقيق رغبات المستهلك تبدأ من بداية العمل لإنتاج السلعة أو الخدمة . Design .

· · جودة التصميم هي مقياس لمدى قدرة السلعة أو الخدمة على تحقيق الرغبات المحددة للمستهلك .

وبالتالى يصبح أحد مقاييس الجودة هو مدى المطابقة للتصميم Quality of .

Doing [أى هل يتم إنجاز العمل الصحيح صحيحاً] Conformance to design "

right things right

الأعمال التي تؤدي

الخطأ	الصحيحة		
X	√	الصحيحة	الأداء
كارثة ?	х	الخطأ	ناغ ط

[جرب تطبيق هذه المصفوفة واحسب النتيجة]

ترجمة احتياجات العملاء

- * يقصد بذلك تحويلها من اللغة التي يـستخدمـها العميل ، إلى اللغـة الفنية التي يتفهمها العاملون في مختلف مجالات المنظمة [لغة الإنتاج].
- * أيضاً تكون الترجمة ضرورية لإمكان تحديد المتطلبات الصحيحة لتحويل الاحتياجات إلى عمليات Processes ينتج عنها السلع أو الخدمات المشبعة للاحتياجات.

* ومن المفيد أن تكون لغة التـرجمة رقمية [أو قابلة للتعـامل بالأرقام [كمية] ، وذلك حتى يمكن تطبيق وسائل القياس .

قياس الجودة ... أي قياس مدى القدرة على إرضاء العميل .

نموذج

حين يعبر متدرب عن احتياجه إلى جرعة مكثفة من التدريب على الحاسب الآلى . . .

الترجمة

دورة مدتها ٣ أسابيع بمعدل خمسة أيام أسبوعياً لمدة ٦ ساعات يوميا = ٩٠ ساعة / تدريب

۲/ ۳/ تحدید کیف یتم تحقیق رغبات العملاء [HOW]

* تحليل المتطلبات الفنية

- * قدرات ومهارات تصميمية .
 - * قدرات ومهارات تنفيذية .
 - * طاقات إنتاجية [مادية] .
 - * طاقات إنتاجية [بشرية] .
 - * متطلبات الوقت / المكان .
 - * متطلبات تكنولوچية .

* تحليل المتطلبات المادية

- * تحديد التكلفة المتوقعة ، [المعيارية].
- تحديد تكلفة عناصر الإنتاج واحتياجاتها التمويلية.
 - * تحديد تكلفة التسويق واحتياجاتها التمويلية .
 - * تحديد تكلفة الإدارة واحتياجاتها التمويلية .
 - * تحديد الاحتياجات المالية الكلية .
- * تحديد مصادر التمويل وتكلفة المال [المملوك / المقترض] .
 - * تحديد معامل النفقة / العائد .
 - * تحديد اقتصاديات المشروع والربحية المتوقعة / المستهدفة .

* تحليل المتطلبات التسويقية

- * تحديد مكونات الطرح التسويقي (الحزمة) Marketing Offer (Package) .
 - * تحديد منافذ التوزيع المناسبة .
 - * تحديد أساليب التوصيل المناسبة .
 - * تحديد مداخل الترويج وأساليبه المناسبة .
 - * تحديد حزمة الخدمات Services للعميل.
 - * تحديد مداخل التعامل مع المنافسين .
 - * تحديد الحصة السوقية المنشودة .
 - * تحديد الاستثمار في التسويق .

* تحليل المتطلبات الإدارية

- * تحديد التنظيم الأنسب .
- * تحديد المهارات والقدرات الإدارية المناسبة .
 - * تحديد السياسات الإدارية المناسبة .

- * تحديد التقنيات الإدارية المناسبة .
- * تحديد الأساليب الإدارية المناسبة .
- * تحديد هيكل الموارد البشرية الأنسب .
- * تحديد تكلفة المنظومة الإدارية [و البشرية] .

معلومات تساعد فى تصميم جودة مطابقة التصميم Quality of Conformance to Design

٢ / ٤. تحديد إمكانية تحقيق رغبات العملاء

﴿ * مراجعة المتطلبات

- * مراجعة الموارد المتاحة Resources
 - * مراجعة الموارد المحتملة
- * مراجعة القيود على الموارد
- * مراجعة إمكانيات البحوث و التطوير لتنمية موارد أو التخفف من قيود

R & D

- * مراجعة احتمالات المشاركة مع الاخرين لدعم الموارد Alliance
- * مراجعة احتمالات الاستعانة بمصادر خارجية لإنجاز بعض المتطلبات Outsourcing
 - * معلومات تساعد في تخطيط الجودة Quality Planning

٢/ ٥. تخطيط الجودة Quality Planning

من خلال تخطيط الجودة تضمن الإدارة تحقيق أهداف الجودة الـشاملة . هل نراجع بعضا منها معاً :

- * إرضاء رغبات العملاء .
- * تخفيض شكاوي العملاء .
- * تجنب الأخطاء والعيوب المكلفة .
- * تحقيق التشغيل الأمثل للمنظمة .
- * توفير فرص المشاركة الفعالة للأفراد .

٠٠٠ تخطيط الجودة هو النشاط الهادف إلى :

(أ) تحديد رغبات العميل.

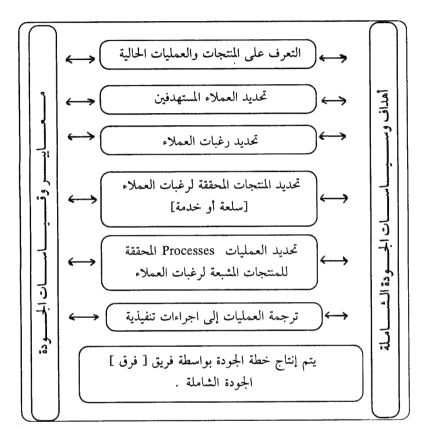
(ب) تحديد المنتجات والخدمات اللازمة لإشباع رغبات العميل .

العميل هنا ليس فقط الخارجي [المستهلك الذي يشتري منتجات لمنظمة] .

العملاء الداخليون الذين يساهمون في إنجاز المنتجات المشبعة لرغبات العميل .

بل أيضاً

* تتم عملية تخطيط الجودة على خطوات



فى الشكل السابق كيف تتحقق الوحدة فى المفاهيم و التناسق والتكامل فى الخطط حيث إنها تتم على مستويات مختلفة، وبأفراد مختلفين ؟

عوامل التوحيد والتنسيق

ترابط الخطوات من أن مخرجات أى خطوة [عملية] ، هي مدخلات للعملية التالية .

تشابك أدوار الفرد المشارك فى أى عملية، إذ يقوم بثلاثة أدوار: عميل لمن سبقه من العمليات، منفذ للعملية ذاتها المسئول عنها، مورد للعملية التالية.

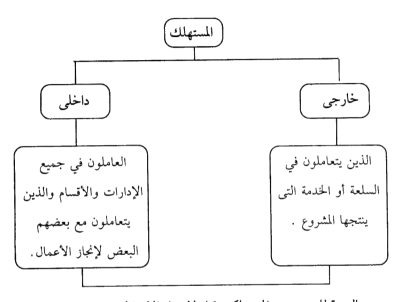
وجود مجموعتى الأهداف والسياسات [الجانب الأيمن] ، والمعايير والقياسات الجانب الأيسر .

* يشتمل تخطيط الجودة الشاملة دائماً على فكرة تحديد العميل / المورد في كل مجال وفي كل عملية Process .

مورد	منفذ	عميل
(عميل لمورد آخر)	(مورد – عميل)	(مورد لعميل آخر)
المورد يمد المنفذ ه بما يحقق رغباته	استخدام ما تم توریده لانتاج منتج جدید	العميل ولي يتلقى المنتجات من المنفذ و

سلسلة الجودة

الجودة كما اتفقنا هي « إرضاء المستهلك »



بالنسبة للنوعين من المستهلكين كل لا يقبل إلا « الجودة » Error- Free

.٠. في أي مجال من مجالات العمل يمكن تصور علاقات العاملين [المتعاملين] على أن :

احدهم هو المستهلك Supplier والثاني هو المورد والثاني هو المورد وأن سلسلة العلاقات التعاملية فيما بينهما هي « سلسلة الجودة »

Sustomer Supplier Sustomer Supplier

السؤال

متى تنقطع سلسلة الجودة ؟

ماذا يحدث إذا انقطعت سلسلة الجودة ؟

ما أهمية فكرة سلسلة الجودة ؟

إنها تقود إلي فكرة أهم وهي إنها تقود إلي فكرة أهم وهي كسين الجودة علي نطاق الشركة (المؤسسة)

Company- Wide quality improvement (CWQI)

الحارة الجودة الشاملة المحدد الشاملة TQM

مثال

إذا حاولنا تدبر فكرة « سلسلة الجودة » ، هل يستطيع كل منا أن يسأل نفسه بعض الأسئلة الهامة من نوع :

١ . بالنسبة للمستهلكين :

* من هم المستهلكون المباشرون الذين أخدمهم ؟

*

*

쌆

٢. بالنسبة للموردين:

- * من هم الموردون الأساسيون الذين أعتمد عليهم ؟
 - *
 - 帐
 - 米
 - *
 - *
 - *

ما معنى هذه الفكرة في حالة « التدريب » ؟

[أو التسويق ، الإدارة المالية ، إدارة الحسابات] .

Customer Needs

رغبات العميل في تخطيط الجودة

رغبات [احتياجات] معلنة

Stated Needs

رغبات [احتياجات] حقيقية

Real Needs

إن مخطط الجودة يريد أن يصل إلي الاحتياجات الحقيقية ، حيث إن إشباعها هو فقط الذي يحقق رضاء العميل [أي يحقق الجودة] .

فى جميع الأحوال فإن مخطط الجودة يسعى لتحديد احتياجات العميل حتى ولو لم تكن معلنة ، أو حتى حين تبدو مالوفة أو غير حقيقية .

تجميع المعلومات عن احتياجات العملاء وتنظيمها [الاحتياجات]

١ . تجمع المعلومات عن احتياجات العملاء بطرق مختلفة



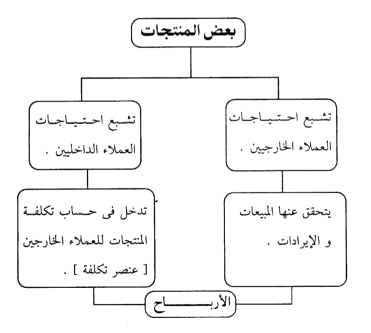
- ٢ . يصير تصنيف احتـياجات العملاء حسب اهتمـامات مخطط الجودة،
 - فقد يكون التصنيف:
 - * من حيث درجة الأهمية .
 - * من حيث الأولوية .
 - * من حيث الإلحاح في الإشباع .
 - * من حيث وسيلة الإشباع .

وتنظم هذه الاحتياجات وفقاً لنظام التصنيف في قوائم .

. Product Development تطوير المنتج

* تحديد الصفات والخصائص في السلعة / الخدمة التي تستجيب لرغبات [احتياجات العميل] .

« المنتج » هو مخرجات أى عملية . [تقرير ، ملف دورة تدريبية ، برنامج للحاسب الآلى ، سيارة . . .] .



* هل يتـصور أن تكون المنتـجـات الداخلية [للاسـتهـلاك داخل المنظمة و الاستخدام الذاتي] مصدراً للإيراد ؟ .

الفكرة الأساسية

Supplier الفكرة الأساسية الأكلام الأساسية الأساسية الأساسية الفكرة الفكرة

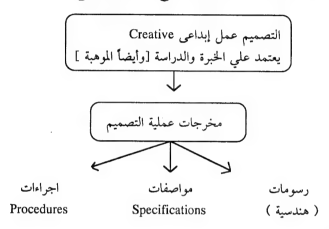
مشكلة تخطيط الجودة تكمن في:

- * ضمان التوازن بين نوعى المنتجات [لعملاء الخارج وعملاء الداخل] .
 - * ضمان توقيت وتناسق تدفق المدخلات و المخرجات لكل عملية .

ماذا عن فكرة Outsourcing

تصميم المنتج Product Design

* تحديد صفات وخصائص المنتج الضرورية لاشباع احتياجات العميل .



معايير التصميم

- * يحقق احتياجات العميل . * يحقق أدني تكلفة كلية .

تطوير العملية Process Development

* العملية هي سلسلة من الأعمال المنسقة [المنظمة وفقا لنظام Systematic] موجهة لتحقيق هدف .

* تطوير العمليه هو سلسلة من الأعمال تتضمن :

- * مراجعة تصميم المنتج .
- * اختيار العملية المناسبة [لإنتاج المنتج] .
 - * تصميم العملية .
 - * توفير متطلبات التنفيذ .
- * توفير المعلومات والبرمجيات اللازمة [للحاسب الآلي] ، وكذا الإجراءات ، القواعد ، الضوابط . . .] .

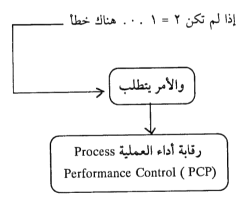
تصميم العملية Process Design

* نشاط يهـدف إلي تحديد الوسائل المعيـنة الواجب استخدامـها [تطبيقـها] بواسطة المنفذين من أجل تحقيق جودة المنتج وفقاً للتصميم .

الفكرة الأهم فى تطوير العملية هى: مفهوم قدرة العملية Process Capability

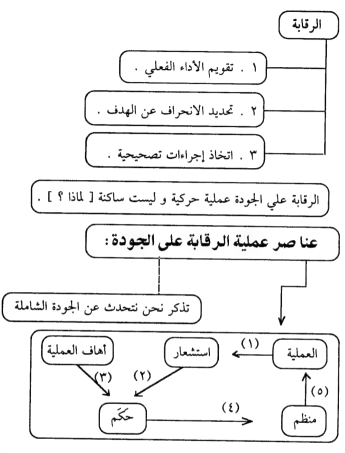
القدرة الذاتية المبنية في العملية علي القيام بالأعمال التي صممت . ١ من أجلها .

أداء العملية Process Performance . ٢ من ناحية أخرى ، هو النتائج الفعلية المتحققة عن العملية .



الفكرة الأهم في تطوير العملية هي:

* لضمان تحقق أهداف الجودة وفقاً لتخطيط الجودة ، تصبح الرقابة على الجودة أساسية .



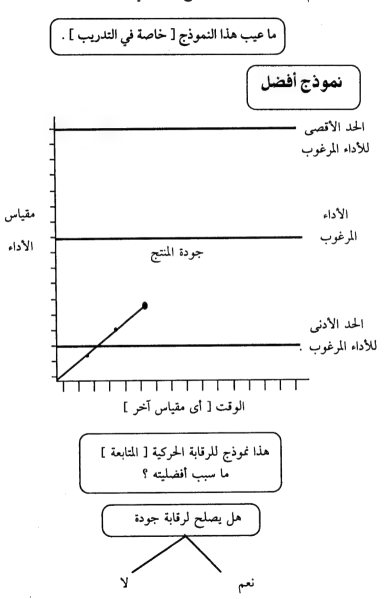
Juran, Institute, Inc.

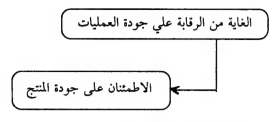
نقلاً عن

Making Quality Happen

- ١ أداة استشعار تقيس الأداء الفعلى للعملية .
- ٢ تقرير بحالة الأداء الفعلى يصل إلي الحكم .
- ٣ تقرير بأهداف العملية [الأداء المرغوب] يصل إلي الحكم .
- ٤ الحكم يوجه المنظم للعمل علي علاج الانحراف [في حالة وجود الحراف].

٥ - المنظم يعيد توجيه العمليه ليرتفع الأداء إلى المستوي المرغوب .





هناك احتمالان في كل حالة:

- * جودة العملية مطابقة / أو غير مطابقة للتصميم .
- * جودة المنتج مطابقة / أو غير مطابقة للتصميم .

. • . النظر إلى الأمرين معاً أمر هام

جودة المنتج

		مطابقة	غير مطابقة
جودة العملية	غير مطابقة	(٣) حالة غامضة	(١) حالة واضحة
	مطابقة	(٤) حالة واضحة	(٢) حالة غامضة

- * الحالة الغامضة ____ تحتاج تفسير .
- * الحالة الواضحة _____ لا تحتاج إلى تفسير [ليس معني هذا أنها مقبولة دائما].

٣. الموارد في إدارة الجودة الشاملة

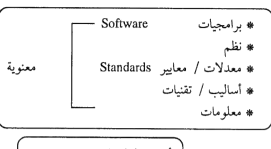
* تختلف الموارد اللازمة لتطبيق نظم إدارة الجودة الشاملة ۗ

باختلاف الآتي :)

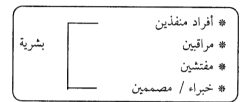
- · طبيعة المنظمة [صناعية ، زراعية ، خدمية] .
- _ طبيعة المنتجات [سلع صناعية ، سلع استهلاكية ، خدمات علاجية ، خدمات استشارية . . .] .
- . طبيعة العملاء [رجال إدارة عليا ، أطباء ، عسكريون ، أطفال ...].
- طبيعة التقنيات الإنتاجية المستخدمة [بسيطة، متوسطة، عالية . . .] .

كل نظام لإدارة الجودة الشاملة له متطلبات [موارد] مناسبة . Appropriate

* تتنوع الموارد إلى :



أهمها المعلومات Information



في جميع الأحوال

يحدد مخطط نظام الجودة الشاملة الاحتياجات من الموارد المناسبة .

Techniques (Methods) . ٤

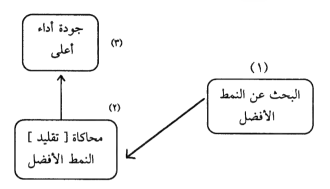
هناك عدد من التقنيات [الأساليب] المستخدمة في نظم إدارة الجودة الشاملة للمساعدة في تحقيق أهدافها منها :-

Benchmarking القياس إلى نمط ١ / ٤

وهو قياس الأداء [أداء الجودة] في المنظمة إلى نمط أفضل يقوم به المنافسون .

مقارنة أداء الجودة في قطاع أو مجال بشركة ما ، بالنمط الأفضل الذى تحققه شركة أخرى .

- * البحث عن الأنماط الأفضل لدى المنافسين Best Practices
- * تطوير إستراتيجية لمحاكاة ما سيكون عليه النمط الأفضل في المستقبل.
 - هاتان الخطوتان هما الأساس في عملية Benchmarking



٤/ ٢ الإدارة الإستراتيجية Strategic Management

* يقوم أسلوب الإدارة الإستراتيجية على الأسس الآتية :

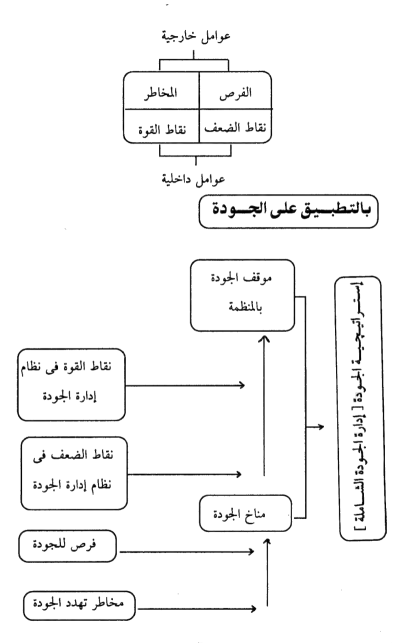
Opportunities للحيط الفرص في المناخ المحيط Threats المخاطر في المناخ المحيط

 Strengths
 النظمة
 ۲

 Weaknesses
 النظمة
 ١٠٠٤

ثم

- * استثمار الفرص باستخدام نقاط القوة .
- * تجنب المخاطر وتحييد نقاط الضعف [أو التخلص منها]



٤/ ٣ إعادة الهندسة *

الأفكار الأساسية:-

- * مبادئ وأساليب الإدارة المعمول بها منذ بدايات الثورة الصناعية لم تعد تتناسب مع مناخ الأعمال المعاصر .
- * على الإدارة المعاصرة أن تنبذ وراءها تلك المبادئ والأساليب ، وتنطلق في عملية إعادة بناء كامل [أو إعادة هندسة] للمنشأة بما يتناسب مع معطيات العصر الحالى وأيضا التطورات المستقبلية .

Business Reengineering means starting all over, starting from scratch

- * من أساسيات « إعادة الهندسة » نبيذ المفاهيم والقواعد والفروض التى تبنى الإدارة قراراتها على أساسها دون تمحيص ، والبيحث عن قواعد وفروض جديدة تناسب العصر .
- * تركز (إعادة الهندسة » على مفهوم (العملية Process » وهي تملك المجموعة من الإجراءات والأنشطة المتكاملة الستى ينتج عنها شيء له قميمة للمستهلك في النهاية ، من شم فهي تتجاوز التقسيمات التقليدية وتقسيم الأعمال بينها . فهي نظرة تكاملية .
- * حجر الأساس فى عملية تقييم الأداء بغرض تحسينه ليس التساؤل عن كيفية الأداء الأسرع أو الأحسن أو الأقل تكلفة ، بل السؤال الحقيقى هو «لماذا؟» Why

من الدروس المستفادة في عملية تحسين الأداء التساؤل لماذا يتم الأداء أصلا ؟

^{*} Hammer, M. & Champy, J., Reengineering The corporation Harper Business 1993.

المشكلة

المشكلة الأساسية التي تسعى نظم تحسين الأداء إلى علاجها تتلخص في حقيقة بسيطة هي تلك الفجوة بين النتائج المحققة فعلا ، والنتائج التي كانت الإدارة تتمناها .

االنتائج المستهدفة فعلا

- * أحد الأسباب الرئيسية فى وجود هذه المشكلة هو إعمال مبدأ التخصص وتقسيم العمل ، حيث يتجافى هذا المبدأ مع حقائق الأمور الآن التى تحابى التكامل وتكبير العمل Integration & Job enlargement
- * ليست المشكلة في تحسين أداء المنشأة الآن «حجم ومستوى الطاقة المتاحة» Capacity ، ولكن المشكلة هي كيفية استغلال هذه الطاقة ومستوى الجودة . Quality
- * أهم العوامل التي تدفع الإدارة الآن لإعادة النظر في أساليبها و (إعادة الهندسة » . هي Three Cs

Customers - العملاء

- المنافسة – المنافسة

- التغيير

لاحظ أنها تقع في الغالب في المحيط الخارجي للمنشأة External Environment

العناصر الاساسية في عملية « إعادة الهندسة »

تتكون عملية « إعادة الهندسة » من أربعة عناصر أساسية هي :

Fundamental Rethinking

- إعادة التفكير في الأساسيات

Radical Redesign

_ إعادة التصميم الجذري

Processes

- للعمليات

Dramatic Improvements

- لتحقيق تحسينات باهرة

وتتسم عملية « إعادة الهندسة » بسمات رئيسية هي :

- * التوجه نحو دراسة العمليات وليس الجزئيات الفرعية .
 - * الطموح والثورة على القديم .
 - * كسر القواعد وتحطيم التقاليد الموروثة .
 - * الاستخدام الابتكارى لتكنولوچيات المعلومات .

بعض ملامح « إعادة الهندسة »

يترتب على تطبيق مفهوم « إعادة الهندسة » أمور من الأنواع الآتية :

- دمج مجموعة وظائف في وظيفة واحدة .
 - إعطاء العاملين حق اتخاذ القرار .
- إعادة ترتيب العمليات حسب التتابع المنطقى .
- التخلص من التنميط واتباع أنماط مختلفة للعملية الواحدة .
 - إعادة توظيف الأعمال في أفضل الأماكن لها .
 - تخفيض أعمال المراجعة والرقابة .
 - تخفيض عمليات التدقيق الداخلي بين الإدارات .
 - توحيد نقطة الاتصال أو التنسيق في مدير واحد للعملية .
- تشكيل التنظيم على أساس التهجين بين المركزية واللامركزية .

الشكل الجديد للمنشأة بعد إعادة الهندسة

تتحول المنشأة بشكل واضح نحو واقع جديد هذه ملامحه :

- التحول من التنظيم على أساس إدارات وظيفية [إنتاج ، تسويق ، تحويل] إلى فرق تختص بعمليات متكاملة .

From functional departments to Process teams

- تتحول الوظائف jobs من اجراءات بسيطة متكررة إلى أعمال ذات أبعاد مختلفة . أى يتم تكبير واثراء الوظائف بحيث يقوم الشخص الواحد بعمل له معنى وتظهر نتائجه .

Jobs Change from simple tasks to multi-dimensional Work

- يتحول الدور الأساسى للفرد العامل من شخص يعمل تحت الاشراف والرقابة ، إلى شخص له صلاحية ويتمتع بالقوة الإدارية السلامة لانهاء الأعمال واتخاذ القرارات وتحمل المسئوليات .

People's roles change from controlled to empowered

- يتحول الإعداد لشغل الوظائف من التدريب Training إلى التعليم Education .
- يتحول الاهتمام بقياس الأداء [أو تقييم الأداء] من الاجراءات إلى «النتائج » وبالتالي فإن تعويض العاملين لا يتم على أساس كفاءة أداء الاجراءات ، ولكن على أساس تحقيق النتائج المستهدفة .

Focus of performance measures and compensation shifts from activity to results

يتحول أساس القرار بالترقية والتقدم الوظيفى من الاهتمام بكفاءة
 الأداء فى العمل الحالى إلى العناية بالقدرة على أداء العمل الجديد .

Advancement criteria change - from perfomance to ability

- تتحـول القيم Values الحاكـمة للإدارة والموجهـة لقراراتهـا من قيم الحماية Productive .
 - ويتحول المديرون من مشرفين Supervisors إلى مدربين Coaches .
- ويتحول الهيكل التنظيمي من الشكل الهرمي إلي الهيكل المسطح from . hierarchical to flat
- يتحول التنفيذيون Executives من مسجلى أرقام قياسية -Scorekeep . ers إلي قادة Leaders .

الدور المعاون لتكنولوجيا المعلومات

تلعب تكنولوجيا المعلومات دورا هاما في المعاونه على إتمام عمليات « إعادة الهندسة » ويتمثل ذلك الدور بالأساس فيما يلى:

- * المعاونة في القيام بأعمال لم يكن في الاستطاعة تحقيقها من قبل، مثلا Teleconferencing .
- * المعاونة في تخيل حلول جديدة لمشاكل غير مرئية [أو لم تحدث بعد] .
- * المعاونة علي التخلص من القواعد القديمة والأنماط الجامدة، والتمكين من الحركة والمرونة .
- * المعاونة على التوحيــد والتكامل والاندماج بين أجزاء العمل لتكوين عمليات مترابطة ذات معنى .

بعض الأمثلة

* قواعد البيانات المشتركة Shared data bases كسرت المفهوم التقليدى بأن المعلومات لا يمكن أن تظهر إلا في مكان واحد في أى وقت ، وأصبحت المعلومات متاحة في ذات الوقت في كل الأماكن المطلوبة .

- * النظم الخبيرة Expert Systems جعلت الأشخاص العاديين قادرين على أداء أعمال متخصصة لا يجيدها عادة إلا الخبراء.
- * شبكات الاتصالات Telecommunications networks جعلت في الإمكان المزج بين المركزية واللامركزية .
- * نظم المساندة في اتخاذ القرارات -Decision support sys بنظم المساندة في اتخاذ القرار جزءا أساسيا في عمل كل إنسان وليس المديرين فقط .
- نظم الاتصال اللاسلكى والحاسبات المتنقلة جعلت العاملين
 فى الأعمال الحقلية (البيع ، وغيرها) على اتصال دائم
 بالإدارة دون حاجة إلى إيجاد مقار ثابتة لهم .

THE REENGINEERED CORPORATION From Fundamental Departments to Process Teams Jops Change From Simple Tasks To Multi-Dimensional Work. People's Roles Change From Controlled To Empowered. Job Preparation Changes From Training To Education. Focus Of Performance Measures and Compenation Shifts from Activity To Results. Advancement Criteria Change From Performance to Ability.

* From PROTECTIVE TO PRODUCTIVE.

(Values)

* From SUPERVISORS TO COACHES.

(Managers)

* From HIERARCHIAL TO FLAT.

Structure)

* From SCOREKEEPERS TO LEADERS.

(Executives)

HOW to Make it Successful?

- 1. Get the Strategy striaght first.
- 2. Lead from the Top.
- 3. Create a sense of urgency.
- 4. Redesign from the outside in.
- 5. Manage your Consultant.
- 6. Consider Top-down and bottom-up initiatives.

REENGINEERING

- * Process innovation & Core process redesign.
- * To achieve radical improvements and results.
- * Start from the future and work bakward.

ليست ترميم الموجود ، ولكن تصور ما يجب أن يوجد .

السؤال الاساس في إعادة الهندسة لو كنا منشأة جديدة ، كيف يجب أن نكون ؟

1. Vision

Make 2 = 1

not 1 = 2

2. Reality

£ / ٤ تقوية الأفراد Employee Empowerment

يقصد بذلك استثمار طاقات الأفراد الذهنية ، وخبراتهم العملية ، ووضعهم في موقع المسئولية ، وإعطاؤهم صلاحية اتخاذ القرارات وهم يعملون في فرق ذاتية الإدارة مسئولة عن تحقيق نتائج محددة.

أفراد يتمتعون بالخصائص الإيجابية المناسبة يعملون في فرق Teams ذاتية الإدارة المسئولية والسلطة لكل عضو في الفريق لا يوجد هيكل رسمي تقليدي [لا رئاسة] الفريق مسئول عن العمل من البداية للنهاية يحاسب الفريق بالنتائج المحققة. تكامل مشاركة في اتخاذ القرار تعاون مسئولية مشتركة

٤/ ٥ تحريك وظيفة الجودة

Quality Function Deployment

نظام لتصميم السلعة أو الخدمة بناء على احتياجات العميل وذلك بمشاركة جميع المختصين بمختلف الوظائف ذات الصلة في المنظمة.

فريق الجودة يضم المختصين في :

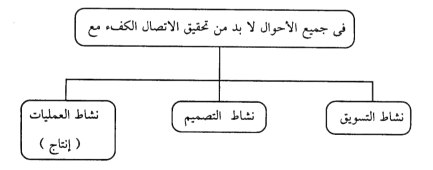
- * بحوث التسويق .
- * البحوث الأساسية Basic Research
 - * الابتكار والتطوير .
 - * التصميم .
 - * الاختبارات الإنتاجية .
 - * الإنتاج .
 - * التسويق .
 - * خدمات ما بعد البيع .

« فكرة بيت الجودة » The House of Quality

* فكرة [أسلوب] نبعت في اليابان من شركة ميتسوبيشى [١٩٧٢] في ترسانة بناء السفن Kobe ثم انتقلت إلى غيرها من الشركات اليابانية، ثم كثير من الشركات الأميركية .

فريق من الخبراء في مختلف الفروع يعملون علي تحويل الخطوة الأولى :

احتياجات العميل إلي متطلبات فنية لتصميم المنتج الذي يحقق تلك الاحتياجات .



الخطوة الثانية : - → (تحديد من هم العملاء ? Who

تحديد ماذا يريد العملاء ? What

[احتياجات]

NEEDS

الخطوة الثالثة: ____

تحديد [تصميم] كيف يتم الخطوة الرابعة : -----

خصائص السلعة / الخدمة

احتياجات العملاء

وخصائص العملية المحققة لها

هذه الخطوات الثلاث الأخيرة Who , What and How تسجل علي شكل بيت الجودة

تفاعلات فنية Hows vr. Hows								
ترتيب الأولويات	متطلبات	احتياجات العميل		أحتي				
لدى العميل	التصميم الفنى	What						
	How							
مقارنة الاحتياجات بالتصميم	مدی التوافق بین احتیاجات العمیل ومتطلبات التصمیم الفنی	مقياس للأهمية	تفاصيل	أولية				
	مقارنة التصميم	الترتيب من ناحية فنية /						
	بالتكلفة	تكاليف						
		How Much						
į		النمط الأفضل لدى المنافسين						
		القيم المستهدفة فنياً بما في ذلك التكلفة						

نقلاً عن :

Oakland J. S., Total Quality Management, Butterworth, 1993, P. 50

٤/ ٦ التحسين المستمر في الأداء KAIZEN

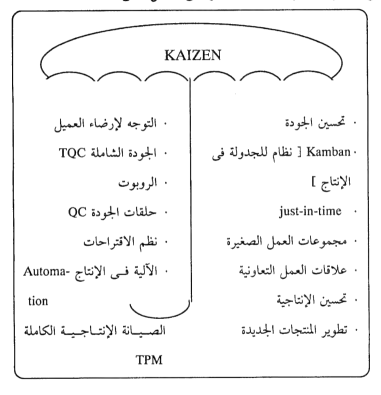
KAIZEN كلمة يابانية تعنى التحسين المستمر .

ووفـقا للمنهج اليـاباني KAIZEN ، فـإن تطويــر الأداء للمنظمــة يــتــسم بالصفات الآتية :

- أن التطوير المستمر مستولية كل إنسان في المنظمة ، وليس وقفاً على جماعة أو مستوى إدارى معين .
- ۲ أن التطوير المستمر يركز على تحسين العمليات Processes ولا يهتم بالنتائج Results ، فهو يراجع العمليات ويطورها ويحسن فيها وصولا إلى النتائج الأفضل .
- ٣٠ أن KAIZEN هي تحسين الأداء في كل المجالات الإنتاجية ،
 التسويقية ، التمويلية ، الإدارية . . . الخ ، فالتحسين لا يقتصر على
 مجال معين وإنما يشمل كل مجالات العمل في المنظمة .
- أن التحسين المستمر وفقاً لهذا النهج هو مسئولية شاملة للإدارة والعاملين أيضا .
- إن KAIZEN هي توليفة متكاملة من الفكر الإداري، ونيظم العمل،
 وأدوات تحليل المشاكل واتخاذ القرارات .
- ٦ لا يتم التطوير إلا إذا تم الاعـــتراف بأن هناك مــشاكل ومن ثم فــالإقرار
 بوجود مشكلات هو الطريق الصحيح لإحداث التحسين
- ٧٠ تعتمد فلسلفة KAIZEN على التسليم بأهمية العميل، وضرورة إرضائه
 و إشباع رغباته. فالمستهدف في النهاية هو العميل، فهي
 فلسفة Customer driven .
- ٨٠ إن KAIZEN عـملية مـسـتمـرة في ذاتهـا، ولابد أن توليهـا الإدارة والعاملين اهتماما مستمرا [لا يقل عن ٥٠ ٪ من الوقت] .

"There Will be no progress if you keep doing things exactly the same way all the time".

ويعبر ماساكى إيمانى عن فكرة KAIZEN فى صورة مظلة تحتوى تحتها كثيراً من عناصر وأساليب التحسين المستمر على الشكل الآتى :

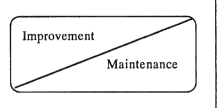


إن فلسفة KAIZEN تعتمـ على أن واجب الإدارة في الأساس ينقسم إلى وظيفتين : الصيانة Maintenance ، والتحسين Improvement

Masaski Imai, KAIZEN, The Key to Japan's Competitive Success, Mcgraw-Hill Co., N. Y. 1986.

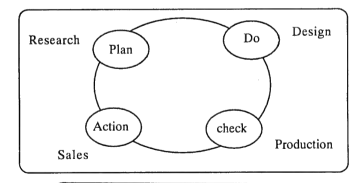
ويقصــد بالصيانة [وضع المــعايير والمعــدلات والتأكد من اتبــاعها] ويقــصـد بالتحسين [تطوير المعايير والمعدلات والارتفاع بها إلى مستويات أعلى] .

Top Management Middle Management Supervisors Workers



من الشكل السابق نلاحظ أن كل أفراد الإدارة [العليم ، الوسطى ، الرؤساء المباشرين [الملاحظون] له دور في عملية التحسين] .

والملاحظ أن أفكار KAIZEN تحتوى فلسفة ضبط الجودة ومن أهمها مفهوم « دورة ديمنج » Deming's Code



* التحسين المستمرفي العمليات هو الأساس Process- oriented approach * إن التحسين المستمر في العمليات هو الذي يحقق الوصول إلى النتائج . بينما التركيز على النتائج دون الاهتمام بالعمليات قد يؤدي إلى الفشل .

النتائج لا تأتى من فراغ ، بل هي وليدة العمليات

- * لذلك فإن تحسين العمليات يتطلب من المدير الاهتمام بالأمور الآتية في المنظمة [الإدارة ، القسم . . .] :
 - # الانضباط Discipline
 - * إدارة الوقت Time Management
 - * تنمية المهارات
 - * المشاركة والانتماء من العاملين
 - * الروح المعنوية للعاملين
 - * الاتصالات [قنوات الاتصال ومضامينه] .

Process-oriented (KAIZEN) manager is People oriented

والتحسين المستمر في العمليات KAIZEN كأسلوب في الإدارة يختلف عن « الابتكار - الاختراع » INNOVATION .

إن التحسين المستمر في الأداء يحقق التـفوق والتميز . [وإليك نموذجا لنتائج التحسين في الأداء في شركتي فورد و زيروكس .]

٥ • الأفراد

كما رأينا فإن الأفراد اللازمين لتطبيق نظام إدارة الجودة الشاملة هم :

جمع أفراد المنظمة

الكل يشاركون بدرجات مختلفة في مراحل النظام المتعددة .

- * أفراد الإدارة العليا
 . . . لهم دور .
- * أفراد الإدارة الوسطى . . . لهم دور .
 - # التنفيذيون في مختلف
- المجالات والمستويات . . . لهم دور .

الخبراء والمتخصصون من الاستشاريين Staff

يشارك مع هؤلاء



٦ • التوقيت [الجدولة]

* شأن أي برنامج أو خطة ، فإن الزمن عنصر أساسي فيها .

وبذلك فإن جدولة أنشطة الجودة هي ضمن مسئوليات تخطيط الجودة :

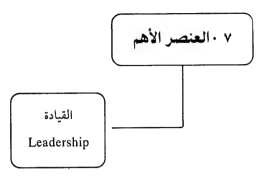
- * تحديد بدايات الأنشطة .
- * تحديد الفترة الزمنية لأداء كل نشاط .
 - * تحديد نهايات الأنشطة .

تطبق أساليب الشبكات Networks وتحسب توقيتات متفائلة وأخرى متشائمة والأكثر احتمالاً .

* مراقبة الالترام بالتوقيت هي جزء من مهمة الرقابة على الجودة [هل يتم تنفيذ أنشطة الجودة في التوقيت المحدد ؟] الانحراف عن التوقيت → يهدد بعدم



لاحظ تفاعل عنصرى الزمن والتكلفة



 * تلعب القيادة ممثلة في الإدارة العليا الـدور الأهم في إنجاح نظم إدارة الجـودة الشاملة .

فى اليابان كانت الدفعة الأساسية لنهضة الجودة من الإدارة العليا فى الشركات اليابانية الكبرى .

* توفر القيادة الفلسفة الأساسية ، والتوجهات الرئيسية للجودة في المنظمة .

VISION

* توفر القيادة وضوح الرؤية بالنسبة لما يجب تحقيقه من غايات وأهداف كبرى نتيجة لإدارة الجودة الشاملة .

MISSION

* توفر القيادة الرؤية المتكاملة لما يجب استثماره من فرص، والاستفادة به من نقاط القوة في نظم الجودة، وكيف تواجه المخاطر ونقاط الضعف فيها .

STRATEGY

* تعمل القيادة على خلق المناخ الإيجابي المحابي لإدارة الجودة الشاملة ، والذي يهيئ الظروف والإمكانيات اللازمة لتطبيقها على مستوى المنظمة ككل .

SUPPORTIVE ENVIRONMENT

* تعمل الـقيادة على تدبيـر المتطلبات المـادية ، والبشرية ، المعـنوية لإدارة الجودة الشاملة .

RESOURCES

* تعمل القيادة على توضيح القواعـد والأسس والمعايير التي تلتزم بها إدارة الجودة الشاملة .

POLICIES

* تتـولى الإدارة العليا [القـيادة] مــــابعة وتقــويم نظام إدارة الجودة الشــاملة ،
 والعمل على تصويب مساره في الاتجاهات المحققة لأهداف المنظمة .

EVALUATION

* كذلك توفر القيادة الدعم ، والمساندة ، والحفز لفرق الجودة الشاملة .

SUPPORT & MOTIVATION

المحور الثالث

التعريف بالأيزو ٩٠٠٠ .. العنا صر وشروط التأهل

المواصفة البريطانية BS 5750 المواصفة الدولية ISO 9000

١. لمحة تاريخية

. بدأت المواصفة البريطانية عندما احتاجت وزارة الدفاع البريطانية خلال الخمسينات والستينات إلى نظام للتأكد من جودة الأسلحة والمعدات التي يتم توريدها بواسطة الشركات المنتجة .

وبالتالى بدأ العمل بما يسمى مواصفات الدفاع Defence Standards وهى إجراءات للجودة . ينبغى الالتزام بها وإثباتها من قبل المصممين، والموردين للمعدات الحربية والمتأكد من أن المنتجات مطابقة للمواصفات .

- * وفى السبعينات تم ادماج مواصفات الدفاع فيما أطلق عليه مواصفات الحلفاء للجودة AQAP والتى لاتزال مستخدمة بواسطة حلف الناتو NATO [الأطلنطي] للتأكد من جودة المعدات الحربية الموردة إلى دول الحلف.
- * ونتيجة للفوائد التى حققتها مواصفات الدفاع DS اشتدت الحاجة إلى نظام عاثل للجودة يمكن استخدامه فى مختلف الصناعات، وبالتالى تم إصدار المواصفة البريطانية 5750 BS فى عام ١٩٧٩ وذلك للصناعات غيسر المرتبطة بالإنتاج الحربى.
- وتلبية للطلب العالمي ، تم في العام ١٩٨٧ إصدار المواصفة الدولية لنظم
 الجودة ISO 9000 وهي مطابقة تماماً للمواصفة البريطانية 5750 BS
 وبالتالي أطلق عليها المواصفة OSO 9000 ISO 9000
 - * وفي العام ١٩٩٤ تم تعديل اسم المواصفة على النحو الآتي :

BS / EN / ISO 9000

لإرجاعها إلى أصلها البريطاني [BS] وإضافة البعد الأوروبي بها [EN] . ٢. نطاق التطبيق

كانت البداية عند إصدار المواصفة البريطانية هي في معجال الصناعات الحربية، ولكن بعد إصدار ISO 9000 يثور السؤال: هل تنطبق بنفس الدرجة على غيرها من الصناعات ؟

والإجابة أن المواصفة الدولية صالحة للتطبيق على مختلف الصناعات سواء كانت في مجال الإنتاج السلعى أو في مجالات الخدمات ، ولكن سيكون هناك تفسير أو تطويع لشروط المواصفة في كل حالة [مثلاً في مجال الخدمات ليس هناك مجال لتطبيق الشروط الخاصة بجودة المواد الأولية]

من المميزات الأساسية للمواصفات الدولية أنها ذات صفة إشعاعية، فالشركة التي تحصل على شهادة المطابقة مع المواصفة الدولية ستكون حريصة على أن تتعامل فقط مع الموردين والذين حصلوا هم أيضاً عليهاوهكذا .

النتيجة

الشركات التي لاتتطابق أوضاعها مع شروط المواصفة الدولية ستجد نفسها تدريجياً خارج السوق وتفقد عملاءها .

٣ - كلمة تحذير منذ البداية

إن الحصول على شهادة المطابقة مع المواصفة الدولية ليس هو الهدف فى ذاته، وإنما الهدف تطوير أوضاع المنظمة واستكمال متطلبات الجودة الشاملة، وتفادى أسباب الخلل والانحراف عن الجودة فى كل مجالات العمل.

كذلك فإن الحصول على شهادة المطابقة مع شروط المواصفة الدولية ليس نهاية المطاف، بل الأهم بذل الجهد المستمر للمحافظة على المستويات المتفوقة والحفاظ على موافقة جهات التسجيل للاستمرار في سريان الشهادة .

٤ - نطاق المواصفة الدولية BS/EN/ISO 9000

تتكون المواصفة الدولية [وسنشير إليها منذ الآن للاختصار بـ ISO 9000] من سلسلة على النحو الآتي :

ISO 9001 *

وهي المواصفة الخاصة بنظم الجودة التي تغطى مجالات :

* التصميم

* التطوير Development

* الإنتاج

* الفحص

والاختبار Testing

* التركيب & Installation

والخدمة Servicing

تنطبق هذه المواصفة على الشركات التي تتعامل في منتج ما منذ التصميم حتى النسليم للعميل وخدمة ما بعد البيع. [سواء كان المنتج مملوكا للشركة أو ينتج بناء على ترخيص من المالك الأصلي Sub-Contract].

ISO 9002 •

وهذه المواصفة تغطى كل المجالات السابقة ما عدا التصميم والتطوير وخدمة ما بعد البيع

تنطبق على الشركات التي تعمل في الإنتاج، الفحص والاختبار والتركيب فقط

ISO 9003 •

وتغطى هذه المواصفة عمليات الفحص النهائي والاختبار فقط . Final inspection & Testing. لا تنطبق هذه المواصفة إلا في الحالات التي يمكن التـــاكد من الجـــودة فقط من خلال الفحص النهائي والاختبار . وهي محدودة الاستخدام .

ISO 9004 *

وتتضمن التوجيهات والإرشادات guidlines اللازمة لإدارة الجودة وبيان عناصر نظام الجودة .

أهم عناصر المواصفة الدولية هو الشرط رقم ٤ فى المــواصفة ISO 9000 والذي يتضمن ٢٠ شرطاً فرعياً موزعة على الشكل التالى :

- * ISO 90001 وتتضمن العشرين شرطاً فرعياً جميعاً .
 - * ISO 9002 وتتضمن ثمانية عشر شرطاً فرعياً .
 - * ISO 9003 وتتضمن اثنى عشر شرطاً فرعياً .

* الجدول التالي يوضح توزيع الشروط الفرعية بين المواصفات الثلاث:

شروط المواصفة الدولية 9000 ISO

رقم الشروط أو المواصفة		رقم	الشروط
9003	9002	9001	
1/1	1/1	1/8	١ - مسئولية الإدارة
۲/٤	۲/٤	٧/٤	٢ - نظام الجودة
-	4/8	٣/٤	٣ - مراجعة العقود
-	_	٤/٤	٤ - رقابة التصميم
٣/٤	£ / £	0/1	٥- رقابة المستندات
-	٥/٤	٦/٤	٦ – المشتريات
-	٦/٤	٧/٤	٧ – المنتجات الموردة بمعرفة المشترى
٤/٤	٧/٤	٨/٤	٨ – تعريف المنتجات وتتبعها
-	٨/٤	٩/٤	٩ - رقابة العمليات
0/1	4/8	1 - / ٤	١٠ - الفحص والاختبار
٦/٤	۱٠/٤	11/1	١١ – معدات القياس والاختبار
٧/٤	11/8	17/1	١٢ – موقف الفحص والاختبار
۸/٤	17/8	14/5	١٣ – رقابة المنتجات غير المطابقة
-	14/5	11/1	١٤ - الاجراءات التصحيحية
٩/٤	1 £ / £	10/8	١٥ – المناولة، التخزين، التعبئة والتسليم
-	10/1	17/1	١٦ - سجلات الجودة
1./5	17/8	۱۷/٤	١٧ – مراجعة الجودة داخلياً
11/8	14/8	۱۸/٤	۱۸ - التدريب
-	- Lange	19/1	۱۹ – الخدمات
14/5	۱۸/٤	۲٠/٤	٢٠- الأساليب الاحصائية

٥ - يعض الملاحظات الأولية [س و ج]

س ١: هل ينبغى أن تتقدم الشركة للتسجيل عن كل الشركة أم يجوز التسجيل للشهادة عن جزء [أو أجزاء] ؟

ج١ : يمكن التسجيل عن جزء أو أجزاء من الشركة [مثلاً مصنع معين أو إدارة محددة] .

س٢: أي المواصفات الثلاث تتقدم الشركة للتسجيل وفقاً لها ؟

ج ٢ : تصلح المواصفة 9001 للشركة التي تباشر العمل كلياً من أول التصميم وحتى تسليم السلعة للمشترى وتركيبها وتقديم خدمات ما بعد البيع . وتصلح المواصفة 9002 للشركات التي لا تباشر عمليتي التصميم ولا خدمات ما بعد البيع .

[يمكن للشركات التي تنطبق عليها 9001 أن تبدأ بالتسجيل للمواصفة 9002 ثم تنتقل إلى 9001] .

س٣: هل تنطبق كل الشروط الفرعية العشرين على كل الحالات ؟

ج٣: ليس بالضرورة ، إنما نوع النشاط هو الذي يحدد انطباق الشروط الفرعية . مثلاً الغرفة التجارية لا تنتج سلعاً وبالتالي فإن الشروط الخاصة بشراء المواد الخام أو خدمات ما بعد البيع والأساليب الإحصائية لا تنطبق وهكذا . [في مثل هذه الحالة قد تتجه الغرفة للتسجيل وفقاً للمواصفة 9002 مع عدم إعمال الشروط الفرعية أرقام ٢، ١٩، ٢٠] .

القاعدة هي أن الشرط لا ينطبق في حالة عدم وجود الوظيفة المرتبطة به . ﴾

سع: هل تنطبق المواصفات الدولية على منظمات الحدمات [البنوك، شركات التأمين، شركات النقل، مراكز الاستشارات ...] ؟

ج ٤ : نعم ولكن مع مراعاة عـدم انطباق الشروط الفرعـية التي لاتوجد الوظائف المناظرة لها في المنظمة . وسوف يحتــاج الأمر إلى قليل من الاجتهاد لإيجــاد التناظر بين الشروط في المواصفة وبين أنشطة الحدمات :

مثلاً التصميم ← في مكتب للمحاسبة يمكن تصوره على أنه تصميم نظام محاسبي للعميل .

العمليات الإنتاجية → في بنك هي إجراءات اصدار اعتماد مستندى أو خطاب ضمان وهكذا . . .

٦ - مزايا الحصول على شهادة المطابقة مع المواصفة الدولية :

إضافة إلى المزايا الحقيقية التى تحصل عليها الشركة من تطوير نظم العمل بها لضمان الجودة الشاملة [وهو الشرط للحصول على شهادة المطابقة] ، فإن التسجيل للشهادة [بمعنى اعتراف جهة التسجيل بتوافر شروط المواصفة فى الشركة المتقدمة بطلب التسجيل] يحقق مزايا هامة فى ذاتها منها :

- * إقناع العملاء بأن الشركة جادة في أمور الجودة .
- * التفوق على المنافسين الذين لم يحصلوا على التسجيل بعد .
- * التمتع بميزة التقدم للعطاءات التي تشترط الحصول على شهادة المطابقة في المتقدمين .
 - * الاستفادة من نظم مراجعة الجودة داخلياً كآلية إدارية متفوقة .
- * امكانية الدخول في الأسواق العالمية التي تشترط [أو تفضل] الحصول على شهادة المطابقة .
 - * تجنب الأضرار والأخطار المترتبة على سوء جودة المنتجات .

٧ - تكلفة الحصول على شهادة المطابقة [التسجيل]

تشمل تكلفة التأهل للحصول على شهادة المطابقة مع المواصفة الدولية الأنواع الآتية من النفقات :

* رسوم طلب التسجيل والتقديم

وتدفع إلى الجهة المختصة بالتسجيل لتغطية نفقات التسجيل ومراجعة نظم الجودة للشركة الطالبة للتأكد من انطباقها مع الشروط في المواصفة الدولية، وكذلك رسوم التسجيل والمراجعة السنوية .

Annual registeration & surveillance fees

* أتعاب الاستشاري

وهى أتعاب الاستشاريين الخارجين الذين قد تستخدمهم الشركة للمعاونة فى ترتيب أوضاع الشركة لكى تتطابق مع متطلبات [شروط] المواصفة .

* نفقات الخبراء الداخليين

وهى رواتب ومكافآت من داخل المنظمة [الشركة] الذين يعهد إليهم بالعمل من أجل الحصول على شهادة المطابقة .

- * تكاليف الأدلة والنظم
- * تكلفة الالتزام والوقت

٨ - مقومات النجاح في الحصول على شهادة المطابقة :

هناك عدة مقومات أساسية لابد من توافرها حتى يتم الحصول على شهادة المطابقة ، ومنها :

- * توافر الالتزام والقناعة لدى الإدارة العليا فى الشركة بأهمية العمل من أجل التسجيل للشهادة ، ونشر هذا الالتزام بين جميع أفراد الشركة . ولابد أن يصدر هذا الالتزام عن إيمان بأهمية الوصول إلى رضا العميل -Customer Satis Market driven والتعامل مع متطلبات السوق
- * أن تشيع في الشركة روح العمل كفريق ، والعمل من أجل إرضاء العميل.

- * ضرورة وجود فسرد من الإدارة مسئول عن نظام الجـودة والعمل من أجل الحصول على شهادة المطابقة والمحافظة على استـمرار التسجيل ، ويشار إليه بممثل الإدارة Management representative
- * ضرورة الالتزام في تقنين نظام الجودة في الشركة بالهيكل الذي تشترطه المواصفة الدولية ، ويشمل الآتي :

The Quality Manual * * دليل الجودة * *

ويشمل سياسة الجودة ، وترجمة الشروط الفرعية للمواصفة الدولية بما يناسب الشركة .

* * دليل الإجراءات Procedures manual

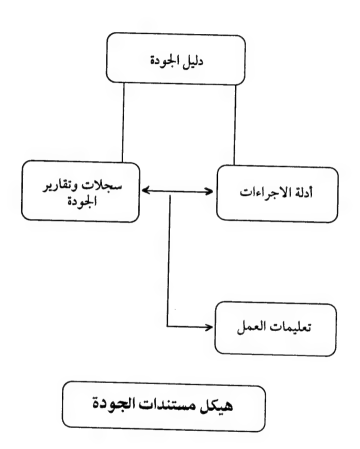
ويعد دليل إجراءات لكل إدارة أو قسم أو وظيفة بالشركة تبين فيه الإجراءات المتصلة بالجودة فيما يخص عمليات تلك الإدارة أو القسم أو الوظيفة . ويتضمن دليل الإجراءات كافة التفاصيل المتعلقة بالجودة في النطاق الخاص به [التصميم ، الإنتاج ، مشتريات المواد الخام، التخزين، المناولة]

* * تعليمات العمل Work instructions

وهى تعليمات تفـصيلية كما جاء فى دليل الإجـراءات ، وتوضح تماماً كيف يتم كل إجراء حتى يأتى مطابقاً لشروط الجودة المحددة .

* * سجلات وتقارير الجودة

وتتضمن كل السجــلات والتقارير التي تثبت فيها المعلومــات والنتائج المتعلقة بجزئيات نظام الجودة .



شروط الموا صفة الدولية ISO 9001

نظم الجودة - نموذج لتأكيد الجودة فى التصميم/ التطوير ، الإنتاج ، التركيب والخدمة

تتكون المواصفة الدولية ISO 9001 من الأقسام الآتية :

* مقدمة

توضح أن المواصفة الدولية ISO 9001 إحدى ثلاث مواصفات, 9002, 9003 المواصفات التأكيد على أن متطلبات نظم الجودة المنصوص عليها في هذه المواصفات الثلاث هي مكملة لبعضها البعض ، وليست بديلة . وتحدد المقدمة أن المواصفة تتضمن المتطلبات التي تنص على العناصر الواجب توافرها في نظم الجودة ، وتؤكد أنه ليس من أهداف المواصفات الدولية العمل على فرض نظم موحدة للجودة .

وتوضح المقدمة أن المواصفات لها طبيعة أصلية ومستقلة عن أى صناعة أو قطاع اقتصادى معين . وأن تطبيق نظم الجودة سيخضع إلى طبيعة كل مؤسسة واحتياجاتها ، ومن ثم فإن المواصفة 1-9000 ISO تقدم الإرشادات اللازمة للمساعدة في اختيار أى المواصفات الثلاث أنسب لمؤسسة ما .

* ثم تتضمن المواصفة ISO 9001 العناصر الآتية :

- ١ نطاق التطبيق :
- ٢ مرجعية المواصفات [التنبيه بأن المواصفات قابلة للتعديل وأنه يجب
 التأكد من الإصدار السائد] .
 - ٣ تعاريف المصطلحات المستخدمة:
 - المنتج Product هو كل نتيجة لأنشطة أو عمليات [سلعة أو خدمة] .
 - العرض Tender ما يقدمه المورد استجابة لدعوة لتوريد منتج .
 - العقد Contract متطلبات متفق عليها بين المورد والعميل .

٤ متطلبات نظام الجودة وهى الجزء الأهم فى الموا صفة وتتضمن الآتى:

٤/ ١ مسئولية الإدارة

١/١/٤ سياسة الجودة

٤/ ١/ ٢ التنظيم [للجودة]

٤/ ١/ ٢/ ١ المسئولية والسلطة

٤/ ١/ ٢/ ٢ الموارد

٤/ ١/ ٢/ ٣ ممثلي الإدارة

٤/ ١/٣ مراجعة الإدارة [الجودة]

٤/ ٢ نظام الجودة

١/٢/٤ عموميات

```
٢/٢/٤ إجراءات نظام الجودة
        ٢/٢/٤ تخطيط الجودة
             ٤/ ٣ مراجعة العقود
             ١/٣/٤ عموميات
             ٤/ ٣/ ٢ المراجعة
          ٤/٣/٣ تعديل العقد
             ٤/٣/٤ السجلات
              ٤/٤ رقابة التصميم
             1/٤/٤ عموميات
٤/٤/٢ تخطيط التصميم والتطوير
٤/ ٣/٤ التداخل التنظيمي والتقني
      ٤/٤/٤ مدخلات التصميم
      ٤/ ٤/٥ مخرجات التصميم
       ٤/٤/٦ مراجعة التصميم
        ٤/٤/٧ مطابقة التصميم
         ٤/ ٨/٤ إجازة التصميم
          ٩/٤/٤ تغيير التصميم
```

١/٥/٤ عموميات

٤/ ٢/٥ إصدار واعتماد المستندات والبيانات

٤/ ٣/٥ تغيير المستندات والبيانات

٤/ ٦ الشراء

١/٦/٤ عموميات

٢/٦/٤ تقويم الموردين من الباطن

٢/٦/٤ بيانات الشراء

٤/٦/٤ مطابقة المنتجات المشتراة

١/٤/٦/٤ المطابقة بمعرفة المورد في موقع مقاول الباطن .

٢/٤/٦/٤ مطابقة المنتجات المشتراة من مقاول الباطن بمعرفة العميل.

٤/٧ رقابة المنتجات الموردة من العميل

٨/٤ تعريف المنتج وإمكانية تتبعه

٤/ ٩ رقابة العمليات

٤/ ١٠ الفحص والاختبار

٤/ ١/١٠ عموميات

٤/ ٢/١٠ الفحص والاختبار عند الورود

٤/ ٣/١٠ الفحص والاختبار أثناء التشغيل

٤/١٠/٤ الفحص والاختبار النهائي

٤/ ١٠/٥ سجلات الفحص والاختبار

٤/ ١١ معدات الفحص والقياس والاختبار

١/١١/٤ عموميات

١/١١/٤ إجراءات الرقابة

٤/ ١٢ موقف [نتيجة] الفحص والاختبار

١٣/٤ رقابة المنتجات غير المطابقة

٤/ ١/ ١ عموميات

٢/١٣/٤ مراجعة المنتجات غير المطابقة والتصرف فيها .

١٤/٤ الإجراءات التصحيحية والمانعة

٤/ ١/١٤ عموميات

4/18/8 الاجراءات التصحيحية 4/18/8 الاجراءات المانعة

٤/ ١٥ المناولة ، التخزين ، التعبئة ، الحفظ والتسليم

١/١٥/٤ عموميات

٤/ ١٥/ ٢ المناولة

٤/ ١٥/ ٣ التخزين

٤/١٥/٤ التعبئة

٤/ ١٥/ ٥ الحفظ

٢/١٥/٤ التسليم

١٦/٤ رقابة سجلات الجودة

٤/ ١٧ المراجعة الداخلية للحودة

١٨/٤ التدريب

١٩/٤ الخدمات

٤/ ٢٠ الأساليب الإحصائية

١/٢٠/٤ تحديد الاحتياج

٤/ ٢ / ٢ الإجراءات

وفيما يلى النص باللغة الإنجليـزية للشرط الرابع من المواصفة الدولية Checklists وشرح لمكوناته الفرعيـة . وقوائم المراجعة Checklists لكل شرط .

Interentional Trade center, ISO 9000 Quality Management syestems, Guidelines for enterprises in developing Countries UNCTAD/GATT, 1993.

Quality system requirements

4.1 Management responsibility

4.1.1 Quality policy

The Supplier's management with executive responsibility shall define and document its policy for quality, including objectives for quality and its commitment to quality. The quality policy shall be relevant to the supplier's organizational goals and the expectations and needs of its customers. The supplier shall ensure that this policy is understood, implemented and maintained at all levels in the organization.

4.1.2 Organization

4.1.2.1 Responsibility and authority

The responsibility, authority and the interrelation of personnel who manage, perform and verify work affecting quality shall be defined and documented, particularly for personnel who need the organizational freedom and authority to:

- a) initiate action to prevent the occurrence of any nonconformities relating to the product, process and quality system;
- b) identify and record any problems relating to the product, process and quality system'
- c) initiate, recommend or provide solutions through designated channels;
- d) verify the implementation of solutions.
- e) control further processing, delivery or installation of nonconforming product until the deficiency or unsatisfactory condition has been corrected.

4.1.2.2 Resources

The Supplier shall identify resource requirements and provide adequate resources, including the assignment of trained personnel (see 4.18),

for management, performance of work and verification activities including internal quality audits.

4.1.2.3 Management representative

The Supplier's management with executive responsibility shall appoint a member of the supplier's own management who, irrespective of other responsibilities, shall have defined authority for:

- a) ensuring that a quality system is established, implemented and maintained in accordance with this International Standard; and
- b) reporting on the performance of the quality system to the supplier's management for review and as a basis for improvement of the quality system.

NOTE 5 . The responsibility of a management representative may also include liaison with external parties on matters relating to the supplier's quality system.

4.1.3 Management review

The supplier's management with executive responsibility shall review the quality system at defined intervals sufficient to ensure its continuing suitability and effectiveness in satisfying the requirements of this International Standard and the supplier's stated quality policy and objectives (see 4.1.1) Record of such reviews shall be maintained (see 4.16).

4.2 Quality system

4.2.1 General

The supplier shall establish, document and maintain a quality system as a means of ensuring that product conforms to specified requirements. The supplier shall prepare a quality manual covering the requirements of this International Standard. The quality manual shall include or

make reference to the quality system procedures and outline the structure of the documentation used in the quality system.

NOTE 6. Guidance on quality manuals is given in ISO 10013.

4.2.2 Quality system procedures

The supplier shall

- a) prepare ducumented procedures consistent with the requirements of this International Standard and the supplier's stated quality policy; and
- b) effectively implement the quality system and its documented procedures.

For the purposes of this International Standard, the range and detail of the procedures that form part of the quality system shall be dependent upon the complexity of the work, the methods used, and the skills and training needed by personnel involved in carrying out the activity.

NOTE 7. Documented procedures may make reference to work instructions that define how an activity is performed.

4.2.3 Quality planning

The Supplier shall define and document how the requirements for quality will be met. Quality planning shall be consistent with all other requirements of a supplier's quality system and shall be documented in a format to suit the supplier's method of operation. The supplier shall give consideration to the following activities, as appropriate, in meeting the specified requirements for products, project or contracts:

a) the preparation of quality plans;

- b) the identification and acquisition of any controls, processes, equipment (including inspection and test equipment), fixtures, resources and skills that may be needed to achieve the required quality;
- ensuring the compatibility of the design, the production process, installation, servicing, inspection and test procedures and the applicable documentation;
- d) the updating, as necessary, of quality control, inspection and testing techniques, including the development of new instrumentation;
- e) the identification of any measurement requirement involving capability that exceeds the known state of the art, in sufficient time for the needed capability to be developed;
 - f) the identification of suitable verification at appropriate stages in the realization of product;
- g) the clarification of standards of acceptability for all features and requirements, including those which contain a subjective element;
- h) the identification and preparation of quality records (see 4.16).

NOTE 8. The quality plans referred to (see 4.2.3 a) may be in the form of a reference to the appropriate documented procedures that form an integral part of the supplier's quality system.

4.3 Contract review

4.3.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures for contract review and for the coordination of these activities.

4.3.2. Review

Before submission of a tender, or the acceptance of a contract or order (statement of requirement), the tender, contract or order shall be reviewed by the supplier to ensure that:

- a) the requirements are adequately defined and documented; where no written statement of requirement is available for an order received by verbal means, the supplier shall ensure that the order requirements are agreed before their acceptance;
- b) any differences between the contract or order requirements and those in the tender are resolved;
- c) the supplier has the capability to meet the contract or order requirements.

4.3.3 Amendment to a contract

The supplier shall identify how an amendment to a contract is made and correctly transferred to the functions concerned within the supplier's organization .

4.3.4. Records

Records of contract reviews shall be maintained (see 4.16).

NOTE 9. Channels for communication and interfaces with the customer's organization in these contract matters should be established.

4.4 Design control

4.4.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures to control and verify the design of the product in order to ensure that the specified requirements are met .

4.4.2 Design and development planning

The supplier shall prepare plans for each design and development

activity. The plans shall describe or reference these activities, and define responsibility for their implementation. The design and development activities shall be assigned to qualified personnel equipped with adequate resources. The plans shall be updated as the design evolves.

4.4.3. Organizational and technical interfaces

Organizational and technical interfaces between different groups which input into the design process shall be defined and the necessary information documented, transmitted and regularly reviewed.

4.4.4 Design input

Design input requirements relating to the product, including applicable statutory and regulatory requirements, shall be identified, documented and their selection reviewed by the supplier for adequacy. Incomplete, ambiguous or conflicting requirements shall be resolved with those responsible for imposing these requirements.

Design input shall take into consideration the results of any contract review activities.

4.4.5 Design output

Design output shall be documented and expressed in terms that can be verified and validated against design input requirements.

Design output shall:

- a) meet the design input requirements;
- b) contain or make references to acceptance criteria;
- c) identify those characteristics of the design that are crucial to the safe and proper functioning of the product (e.g. operating, storage, handling, maintenance and disposal requirements).

Design output documents shall be reviewed before release.

4.4.6 Design review

At appropriate stages of design, formal documented reviews of the design results shall be planned and conducted. Participants at each design review shall include representatives of all functions concerned with the design stage being reviewed, as well as other specialist personnel, as required. Records of such reviews shall be maintained (see 4.16).

4.4.7 Design verification

At appropriate stages of design, design verification shall be performed to ensure that the design stage output meets the design stage input requirements. The design verification measures shall be recorded (see

4.16).

NOTE 10. In addition to conducting design reviews (see **4.4.6**), design verification may include activities such as

- performing alternative calculations;
- comparing the new design with a similar proven design, if available;
- undertaking tests and demonstrations; and
- reviewing the design stage documents before release.

4.4.8 Design validation

Design validation shall be performed to ensure that product conforms to defined user needs and/ or requirements.

- NOTE 11. Design validation follows successful design verification (see 4.4.7)
- NOTE 12 . Validation is normally performed under defined operating conditions.
- NOTE 13. Validation is normally performed on the final product, but may be necessary in earlier stages prior to product completion.

NOTE 14. Multiple validations may be performed if there are different intended uses.

4.4.9 Design changes

All design changes and modifications shall be identified, documented, reviewed and approved by authorized personnel before their implementation.

4.5 Document and data control

4.5.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures to control all documents and data that relate to the requirements of this International Standard including, to the extent applicable, documents of external origin such as standards and customer drawings.

NOTE 15. Documents and data can be in the form of any type of media, such as hard copy or electronic media.

4.5.2 Document and data approval and issue

The documents and data shall be reviewed and approved for adequacy by authorized personnel prior to issue. A master list or equivalent document control procedure identifying the current revision status of documents shall be established and be readily available to preclude the use of invalid and /or obsolete documents.

This control shall ensure that:

- a) the pertinent issues of appropriate documents are available at all locations where operations essential to the effective functioning of the quality system are performed;
- b) invalid and /or obsolete documents are promptly removed from all points of issue or use, or otherwise assured against unintended use.

 c) any obsolete documents retained for legal and/or knowledgepreservation purposes are suitably identified.

4.5.3 Document and data changes

Changes to documents and data shall be reviewed and approved by the same functions/ organizations that performed the original review and approval, unless specifically designated otherwise. The designated functions / organizations shall have access to pertinent background information upon which to base their review and approval.

Where practicable, the nature of the change shall be identified in the document or the appropriate attachments.

4.6 Purchasing

4.6.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures to ensure that purchased product (see 3.1) conforms to specified requirements.

4.6.2. Evaluation of subcontractors

The supplier shall:

- a) evaluate and select subcontractors on the basis of their ability to meet subcontract requirements including the quality system and any specific quality assurance requirements;
- b) define the type and extent of control exercised by the supplier over subcontractors. This shall be dependent upon the type of product, the impact of subcontracted product on the quality of final product and, where applicable, on the quality audit reports and/or quality records of the previously demonstrated capability and performance of subcontractors;
- c) establish and maintain quality records of acceptable subcontractors (see 4.16).

4.6.3 Purchasing data.

Purchasing documents shall contain data clearly describing the product ordered, including, where applicable:

- a) the type, class, grade or other precise identification;
- b) the title or other positive identification, and applicable issue of specifications, drawings, process requirements, inspection instructions and other relevant technical data, including requirements for approval or qualification of product, procedures, process equipment and personnel;
- c) the title, number and issue of the quality system standard to be applied.

The supplier shall review and approve purchasing documents for adequacy of specified requirements prior to release.

4.6.4. Verification of purchased product

4.6.4.1 Supplier verification at subcontractor's premises

Where the supplier proposes to verify purchased product at the sub-contractor's premises, the supplier shall specify verification arrangements and the method of product release in the purchasing documents.

4.6.4.2 Customer verification of subcontracted product

Where specified in the contract, the supplier's customer or the customer's representative shall be afforded the right to verify at the subcontractor's premises and the supplier's premises that subcontracted product conforms to specified requirements. Such verification shall not be used by the supplier as evidence of effective control of quality by the subcontractor.

Verification by the customer shall not absolve the supplier of the responsibility to provide acceptable product, nor shall it preclude subsequent rejection by the customer.

4.7 Control of customer- supplied product

The supplier shall establish and maintain documented procedures for the control of verification, storage and maintenance of customer-supplied product provided for incorporation into the supplies or for related activities. Any such product that is lost, damaged or is otherwise unsuitable for use shall be recorded and reported to the customer (see 4.16).

Verification by the supplier does not absolve the customer of the responsibility to provide acceptable product.

4.8 Product identification and traceability

Where appropriate, the supplier shall establish and maintain documented procedures for identifying the product by suitable means from receipt and during all stages of production, delivery and installation.

Wher and to the extent that traceability is a specified requirement, the supplier shall establish and maintain documented procedures for unique identification of individual product or batches. This identification shall be recorded (see 4.16).

4.9 Process control

The supplier shall identify and plan the production, installation and servicing processes which directly affect quality and shall ensure that these processes are carried out under controlled conditions.

Controlled conditions shall include the following:

- a) documented procedures defining the manner of production, installation and servicing, where the absence of such procedures could adversely affect quality;
- b) use of suitable production, installation and servicing equipment, and a suitable working environment;
- c) compliance with reference standards/codes, quality plans and /or documented procedures;

- d) monitoring and control of suitable process parameters and product characteristics;
- e) the approval of processes and equipment, as appropriate;
- f) criteria for workmanship, which shall be stipulated in the clearest practical manner (e.g. written standards, representative samples or illustrations);
- g) suitable maintenance of equipment to ensure continuing process capability.

Where the results of processes cannot be fully verified by subsequent inspection and testing of the product and where, for example, processing deficiencies may become apparent only after the product is in use, the processes shall be carried out by qualified operators and /or shall require continuous monitoring and control of process parameters to ensure that the specified requirements are met.

The requirements for any qualification of process operations, including associated equipment and personnel (see 4.18), shall be specified.

NOTE 16. Such processes requiring pre-qualification of their process capability are frequently referred to as special processes.

Records shall be maintained for qualified processes, equipment and personnel, as appropriate (see 4.16).

4.10 Inspection and testing

4.10.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures for inspection and testing activities in order to verify that the specified requirements for the product are met . The required inspection and testing, and the records to be established, shall be detailed in the quality plan or documented procedures .

4.10.2. Receiving inspection and testing

- **4.10.2.1** The supplier shall ensure that incoming product is not used or processed (except in the circumstances described in **4.10.2.3**) until it has been inspected or otherwise verified as conforming to specified requirements. Verification of conformance to the specified requirements shall be in accordance with the quality plan and/or documented procedures
- **4.10.2.2** In determining the amount and nature of receiving inspection, consideration shall be given to the amount of control exercised at the subcontractor's premises and the recorded evidence of conformance provided.
- **4.10.2.3** Where incoming product is released for urgent production purposes prior to verification, it shall be positively identified and recorded (see **4.16**) in order to permit immediate recall and replacement in the event of nonconformity to specified requirements.

4.10.3. In-process inspection and testing

The supplier shall:

- a) inspect and test the product as required by the quality plan and/ or documented procedures;
- b) hold product until the required inspection and tests have been completed or necessary reports have been received and verified, except when product is released under positive-recall procedures (see 4.10.2.3). Release under positive-recall procedures shall not preclude the activities outlined in 4.10.3a).

4.10.4 Final inspection and testing

The supplier shall carry out all final inspection and testing in accordance with the quality plan and/or documented procedures to complete the evidence of conformance of the finished product to the specified requirements.

The quality plan and/or doucumented procedures for final inspection and testing shall require that all specified inspection and tests, including those specified either on receipt of product or in-process, have been carried out and that the results meet specified requirements.

No product shall be despatched until all the activities specified in the quality plan and/or documented procedures have been satisfactorily completed and the associated data and documentation are available and authorized.

4.10.5 Inspection and test records

The supplier shall establish and maintain records which provide evidence that the product has been inspected and/or tested. These records shall show clearly whether the product has passed or failed the inspections and/or tests according to defined acceptance criteria. Where the product fails to pass any inspection and/or test, the procedures for control of nonconforming product shall apply (see 4.13).

Records shall identify the inspection authority responsible for the release of product (see 4.16).

4.11 control of inspection, measuring and test euipment

4.11.1 *General*

The supplier shall establish and maintain documented procedures to control, calibrate and maintain inspection, measuring and test equipment (including test software) used by the supplier to demonstrate the conformance of product to the specified requirements. Inspection, measuring and test equipment shall be used in a manner which ensures that the measurement uncertainty is known and is consistent with the required measurement capability.

Where test software or comparative references such as test hardware are used as suitable forms of inspection, they shall be checked to prove that they are capable of verifying the acceptability of product, prior to release for use during production, installation or servicing, and shall be rechecked at prescribed intervals. The supplier shall establish the extent and frequency of such checks and shall maintain records as evidence of control (see 4.16).

Where the availability of technical data pertaining to the inspection, measuring and test equipment is a specified requirement, such data shall be made available, when required by the customer or customer's representative, for verification that the inspection, measuring and test equipment is functionally adequate.

NOTE 17. For the purposes of this International Standard, the term "measuring equipment" includes measurement devices.

4.11.2 Control procedure

The supplier shall:

- a) determine the measurements to be made and the accuracy required, and select the appropriate inspection, measuring and test equipment that is capable of the necessary accuracy and precision,
- b) identify all inspection, measuring and test equipment that can affect product quality, and calibrate and adjust them at prescribed intervals, or prior to use, against certified equipment having a known valid relationship to internationally or nationally recognized standards, Where no such standards exist, the basis used for calibration shall be documented;
- c) define the process employed for the calibration of inspection, measuring and test equipment, including details of equipment type, unique identification, location, frequency of checks, check method, acceptance criteria and the action to be taken when results are unsatisfactory;

- d) identify inspection, measuring and test equipment with a suitable indicator or approved identification record to show the calibration status;
- e) maintain calibration records for inspection, measuring and test equipment (see 4.16);
 - f) assess and document the validity of previous inspection and test results when inspection, measuring or test equipment is found to be out of calibration;
- g) ensure that the environmental conditions are suitable for the calibrations, inspections, measurements and tests being carried out;
- h) ensure that the handling, preservation and storage of inspection, measuring and test equipment is such that the accuracy and fitness for use are maintained;
- safeguard inspection, measuring and test facilities, including both test hardware and test software, from adjustments which would invalidate the calibration setting.

NOTE 18 . The metrological confirmation system for measuring equipment given in ISO 10012 may be used for guidance.

4.12 Inspection and test status

The inspection and test status of product shall be identified by suitable means, which indicate the conformance or nonconformance of product with regard to inspection and tests performed. The identification of inspection and test status shall be maintained, as defined in the quality plan and/or documented procedures, throughout production, installation and servicing of the product to ensure that only product that has passed the required inspection and tests (or released under an authorized concession (see 4.13.2) is dispatched, used or installed.

4.13 Control of nonconforming product

4.13.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures to ensure that product that does not conform to specified requirements is prevented from unintended use or installation. This control shall provide for identification, documentation, evaluation, segregation (when practical), disposition of nonconforming product, and for notification to the functions concerned.

4.13.2 Review and disposition of nonconforming product

The responsibility for review and authority for the disposition of nonconforming product shall be defined.

Nonconforming product shall be reviewed in accordance with documented procedures. It may be

- a) reworked to meet the specified requirements;
- b) accepted with or without repair by concession;
- c) regraded for alternative applications; or
- d) rejected or scrapped.

When required by the contract, the proposed use or repair of product (see 4.13.2b) which does not conform to specified requirements shall be reported for concession to the customer or customer's representative. The description of the nonconformity that has been accepted, and of repairs, shall be recorded to denote the actual condition (see 4.16).

Repaired and/or reworked product shall be re-inspected in accordance with the quality plan and/or documented procedures.

4.14 Corrective and preventive action

4.14.1 Genenral

The supplier shall establish and maintain documented procedures for implementing corrective and preventive action .

Any corrective or preventive action taken to eliminate the causes of actual or potential nonconformities shall be to a degree appropriate to the magmitude of problems and commensurate with the risks encountered.

The supplier shall implement and record any changes to the documented procedures resulting from corrective and preventive action.

4.14.2 Corrective action

The procedures for corrective action shall include:

- a) the effective handling of customer complaints and reports of product nonconformities;
- b) investigation of the cause of nonconformities relating to product, process and quality system, and recording the results of the investigation (see 4,16);
- c) determination of the corrective action needed to eliminate the cause of nonconformities;
- d) application of controls to ensure that corrective action is taken and that it is effective.

4.14.3 Preventive action

The procedures for preventive action shall include:

- a) the use of appropriate sources of information such as processes and work operations which affect product quality, concessions, audit results, quality records, service reports and customer complaints to detect, analyse and eliminate potential causes of nonconformities;
- determination of the steps needed to deal with any problems requiring preventive action;
- c) initiation of preventive action and application of controls to ensure that it is effective;
- d) ensuring that relevant information on actions taken is submitted for management review (see 4.1.3)

4.15 Handling, storage, packaging, preservation and delivery

4.15.1 General

The supplier shall establish and maintain documented procedures for handling, storage, packaging, preservation and delivery of product.

4.15.2. Handling

The supplier shall provide methods of handling product that prevent damage or deterioration.

4.15.3 *Storage*

The supplier shall use designated storage areas or stock rooms to prevent damage or deterioration of product, pending use or delivery. Appropriate methods for authorizing receipt to and dispatch from such areas shall be stipulated.

In order to detect deterioration, the condition of product in stock shall be assessed at appropriate intervals.

4.15 .4 Packaging

The supplier shall control packing, packaging and marking processes (including materials used) to the extent necessary to ensure conformance to specified requirements.

4.15.5 Preservation

The supplier shall apply appropriate methods for preservation and segregation of product when the product is under the supplier's control.

4.15.6 Delivery

The supplier shall arrange for the protection of the quality of product after final inspection and test.

Where contractually specified, this protection shall be extended to include delivery to destination.

4.16 Control of quality records

The supplier shall establish and maintain documented procedures for identification, collection, indexing, access, filing, storage, maintenance and disposition of quality records.

Quality records shall be maintained to demonstrate conformance to specified requirements and the effective operation of the quality system, Pertinent quality records from the subcontractor shall be an element of these data.

All quality records shall be ligible and shall be stored and retained in such a way that they are readily retrievable in facilities that provide a suitable environment to prevent damage or deterioration and to prevent loss. Retention times of quality records shall be established and recorded, Where agreed contractually, quality records shall be made available for evaluation by the customer or the customer's representative for an agreed period.

NOTE 19. Records may be in the form of any type of media, such as hard copy or electronic media.

4.17 Internal quality audits

The supplier shall establish and maintain documented procedures for planning and implementing internal quality audits to verify whether quality activities and related results comply with planned arrangements and to determine the effectiveness of the quality system.

Internal quality audits shall be scheduled on the basis of the status and importance of the activity to be audited and shall be carried out by personnel independent of those having direct responsibility for the activity being audited.

The results of the audits shall be recorded (see 4.16) and brought to the attention of the personnel having responsibility in the area audited. The management personnel responsible for the area shall take timely corrective action on the deficiencies found during the audit.

Follow-up audit activities shall verify and record the implementation and effectiveness of the corrective action taken (see **4.16**).

NOTE 20. The results of internal quality audits form an integral part of the input to management review activities (see 4.1.3)

NOTE 21. Guidance on quality system audits is given in ISO 10011.

4.18 Training

The supplier shall establish and maintain documented procedure for identifying training needs and provide for the training of all personnel performing activities affecting quality, Personnel performing specific assigned tasks shall be qualified on the basis of appropriate education, training and/or experience, as required. Appropriate records of training shall be maintained (see 4.16).

4.19 Servicing

Where servicing is a specified requirement, the supplier shall establish and maintain documented procedures for performing, verifying and reporting that the servicing meets the specified requirements.

4.20 Statistical techniques

4.20.1 Identification of needs

The supplier shall identify the need for statistical techniques required for establishing, controlling and verifying process capability and product characteristics.

4.20.2 Procedures

The supplier shall establish and maintain documented procedures to implement and control the application of the statistical techniques identified in 4.20.1.

١/٤ مسئولية الإدارة

يتناول هذا الشرط مسئولية الإدارة المتمثلة في تحديد سلسلة للجودة وإعلان التزامها وتأكيدها لمفاهيم الجودة ، والعمل على نشرها وتعميقها لتشمل كل مستويات المنظمة .

كذلك يتنضمن هذا الشرط أن ترتب الإدارة التنظيم النفعال لوظيفة الجودة بتحديد السلطات والمسئوليات ، وتهيئة الموارد والإمكانيات اللازمة لإمكان تطبيق نظام الجودة تطبيقاً فعالاً.

وتأتى سياسة الجودة فى نطاق متناســق مع أهداف المنظمة من ناحية ورغبات المستهلكين [العملاء] وتطلعاتهم من ناحية أخرى .

وتتحقق مسئولية الإدارة حسب هذا الشرط حين تتوافر في المنظمة الأمور التالية :

- * وثيقة صادرة عن الإدارة العليا تحدد أهداف وسياسة الجودة ، وتكون معلنة ومعروفة للجميع .
- * هيكل تنظيم واضح لوظيفة الجودة يبين الوظائف والعلاقات ، ويحدد السلطات والمسئوليات وذلك تطبيقاً لسياسة الجودة وأهدافها .
- * تنظيم واضح للمنظمة واستكمال أركانه من حيث توافر أوصاف الوظائف وتحديد الاختصاصات لجميع التقسيمات والأفراد .
- مسئول الجودة «ملير الجودة» وهو ممثل الإدارة العليا المختص بقضايا الجودة
 ومشروع الايزو ٩٠٠٠
 - * نظام يضمن متابعة الإدارة ومراجعتها لأنشطة الجودة .

مراجعات مسئولية الإدارة

سياسة الجودة

- * هل هناك وثيقة تحدد سياسة الجودة للشركة وأهدافها ؟
- * هل تم إيصال وثيقة سياسة الجودة لجميع الأفراد في الشركة ؟
 - * هل استوعب الأفراد سياسة الجودة ؟
 - * هل يلتزم الأفراد بتنفيذها ؟

التنظيم

- * هل قام الأفراد المسئولون عن الأعمال المؤثرة في الجودة بتحديد المسئوليات والسلطات لكل من :-
 - (أ) تقويم مشاكل الجودة
 - (ب) المبادرة والتوصية وتوفير حلول مؤثرة
 - (جه) مراقبة العمليات ؟
 - * هل تم توفير الأدوات والعمالة المناسبة لمراجعة الأنشطة والإنتاج ؟
- * هل تم تعيين ممثل للإدارة بسلطات محددة ومسئول عن المسائل المرتبطة بالجودة. والتأكد من أن المتطلبات الخاصة بالمعايير يجرى تنفيذها ومساندتها؟

قيام الإدارة بالمراجعة

- * هل تقوم الإدارة بمراجعة دائمة لنظام المراجعة ؟
- * هل يتم الاحتفاظ بسجلات مناسبة للمراجعة ؟
- * هل يتم اعتبار نتائج التحقيق الداخلي كجزء من أسلوب المراجعة ؟

اعتمدنا في هذه القوائم على الترجمة التي قام بها « الناشرون العرب الأفارقة » للكتاب [أيزو ٩٠٠٠ – مراقبة جودة الصادرات] الصادر عن « المركز الدولي » UNCTAD/ GATT

٤/ ٢ نظام الجودة

وينص هذه الشرط على ضرورة تصميم نظام متكامل للجودة فى المنظمة كلها يحدد أهدافها وإجراءاتها ووسائلها والمستندات المصاحبة لكل هذا على جميع مستويات المنظمة .

ومن أهم عناصر نظام الجودة أن يتوفر نشاط مميز فى تخطيط الجودة -quali ومن أهم عناصر نظام الجودة فى مختلف مجالات العمل الإنتاجية التسويقية. . . إلخ .

وسوف يعتبر هذا الشرط مستوفياً حال توآفر الآتي :

- * دليل [أدلة] الجودة Quolity Manual معتمداً في الإدارة .
- * خطط الجودة في مختلف المجالات معتمدة من الإدارة ، ومبلغة إلى المختصين.
- * تنظيم وحصر للمستندات والسجلات المتصلة بالجودة منصوص عليه في دليل الجودة .
- * حصر بكافة العمليات Processes التي يتم تنفيذها في المنظمة والتي تخضع لنظام الجودة ، مع تحديد المسئول عن كل عملية والذي يطلق عليه عادة تعبير «مالك العملية» Process Owner .
- * سجل بمعايير الأداء والتوجيهات وتعليمات العمل لكل جزء من أجزاء المنظمة والتي يجب على العاملين الالتزام بها تحقيقاً لأهداف الجودة .
 - * بيانات وسجلات للتحقق من تطبيق النظام بكفاءة .

قائمة المراجعة لنظام الجودة

- * هل قمت بتحديد أي متطلبات من النظام تنطبق على مؤسستك ؟
 - * هل حددت الأنشطة التي تحتاج لأساليب مكتوبة ؟
- * هل تأكدت أن الإدارات قد أعـدت بالتفصيل أساليب لأعـمالها التي تؤثر في جودة المنتج ؟
- * هل تم إعداد كتيب للجودة عن سياسة الشركة . وتنظيم الأعمال المتعلقة بالجودة والخطوط العامة لأساليب تأكيد الجودة ؟
- * هل قمت بتحديد المدى الذى تذهب إليه خطط الجودة الرسمية التى تحتاج إليها شركتك وأعلنت الخطوط الارشادية لإعدادها ؟
- * هل قمت بتطوير أساليب للحصول على موافقة العميل على خطط الجودة إذا دعت الحاجة ؟
- * هل أنشئت آلية لمراقبة تنفيذ نظام الجودة وأساليب الأعمال التصحيحية لجعل النظام فعالاً ؟

٤/ ٣ مراجعة العقود

القصد من هذا الشرط هو التحقق من أن العمل الذى يتم فى أى مجال إنما يكون تحقيقاً لطلب [أو رغبة] من جانب عميل محدد [سواء كان خارجياً كما فى حالة المستهلك أو المشترى الخارجى أو كان من داخل المنظمة كما فى حالة أن تطلب إدارة المصنع تزويدها بخامات من إدارة المخازن] . والفكرة الأساسية هى

أنه لضمان دقة الأداء في أى مجال لابد أن تكون طلبات العميل ومواصفات السلعة أو الخدمة المطلوبة محددة ، والشروط واضحة ومتفق عليها بين العميل [طالب السلعة أو الخدمة] وبين المورد supplier [المنفذ للسلعة أو الخدمة] .

ومن هنا تتخذ العقود أشكالاً مختلفة [وليس بالضرورة الشكل الرسمى للعقود الذي يتبادر للذهن حين استخدام تعبير العقد].

والهدف الأساسى هو تأكيد أن تلك الاتفاقات بين أطراف العمليات تكون واضحة ومقننة ومؤيدة بالمستندات التي تساعد على حل أى اختلافات ، وتزيل الغموض بما يضمن تحقيق المتطلبات بكفاءة .

من جانب آخر ، فإن مراجعة العقود تحقق ميزة أساسية ، هي التأكد من قدرة المنظمة على الوفاء بطلبات العملاء قبل الالتزام فعلا بتلك الطلبات .

ويعتبر هذا الشرط مستوفياً حين يتوافر الآتي :

- * نظام لتلقى الطلبات ومراجعة العقود وتقنينها موضوع في التطبيق فعلاً .
 - * توفر السجلات المؤيدة للعقود .
 - * تحديد للسلطة في مسألة التعاقد ومراجعة العقود .
- * أسلوب للتحقق من إجراءات التعاقد في حالات البيع ، الخدمات والتعاقدات مع مقاولي أو موردي الباطن .
 - * أسلوب للتحقق من دقة تحديد متطلبات العملاء .
 - * أسلوب لتحديد المتطلبات المخالفة لما جاء في العقد وطريقة علاجها .
 - * نظام لتسجيل كافة أشكال الاتفاقات الشفهية أو غير الرسمية .
- * نظام لتسجيل وتقنين أى تغييرات تطرأ على العقود . وفى جميع الأحوال لابد من تأمين قنوات للاتصال مع العملاء لضمان أعلى درجة من الوضوح والتأكد فى رصد المتطلبات وإمكانيات الوفاء بها .

قائمة المراجعة [٣/٤]

قائمة المراقبة لمراجعة العقد

- * هل قـمت بتوثيق اسلـوب لمراجعـة العقـد حتـى تتمكن من معرفـة أن متطلبـات العميـل قد تم تعريفـها بدقة وأن شـركتك تستطيع الوفاء بتلك المتطلبات .
- * هل تم تحديد المسئولين عن مبادرة مراجعة العقد وتحديد الإدارات والأشخاص التي تمس الحاجة إلى مشاركتهم .
- * هل تمت مناقشة كيفية الحصول على الإيضاحات من العميل عن متطلباته وكيفية حل الخلافات .
- * هل قمت بتحديد كيفية حفظ سجلات مراجعة العقد وعينت إدارة أو شخصا يكون مسئولا عن المحافظة على السجلات .

٤/٤ رقابة التصميم

ويقصد بذلك أن تتوفر الإجراءات الكفيلة بالتأكد من ترجمة رغبات العملاء من مواصفات عامة إلى تصميم للسلعة يكون أساساً للعمليات الإنتاجية [التصنيع] وصولاً إلى مرحلة التركيب النهائي للسلعة عند العميل [وضعها موضع الاستخدام].

وتهتم رقابة التصميم بالنص على ضرورة أن يكون التـصميم قابلا للمراجعة والاعتماد قبل إجازة المستندات ووضعه محل التنفيذ .

والسؤال الأساسى الذى يدور حوله شرط رقابة التصميم هو « إلى أى مدى يحقق الـتصمـيم المقتـرح رغبات العـميل من ناحـية ، ومـا هى متطلبـات تحويل التصميم إلى منتج ومدى ملاءمة تلك المطلبات وإمكانيات تحقيقها ».

وبذلك بمكن تحقيق شرط رقابة التصميم حين يتوافر الآتي :

* مراجعة التصميم Design Review

* اختبار التصميم

* تنفيذ التصميم

* عرض التصميم

* معايير قبول التصميم Acceptance Criteria

* التدريب اللازم

* التحقق من التصميم (بمقارنة التصميم بالمنتج الفعلى) Verification

* اعتماد التصميم Validation [التأكد من وفاء التصميم بمتطلبات العميل] .

قائمة المراجعات لمراقبة التصميم

- * هل لديكم نظام لإعداد خطط للتصميم قبل القيام بنشاط التصميم ؟
 - * هل تغطى خطة التصميم:
 - (1) تحديد مختلف أنشطة التصميم والتطوير
 - (ب) المسئولية عن كل نشاط
 - (جـ) المتطلبات للأفراد المؤهلين والموارد ؟
- * هل لديكم نظام لاختبار وإقرار خطط التصميم وأيضا توزيع الموارد المناسبة ؟
- * هل تم تحديد التداخلات مع الإدارات الأخرى فيما يختص بمختلف أنشطة التصميم ؟
 - * هل لديكم أساليب للحصول على المدخلات المطلوبة لمشاريع التصميم ؟
 - * هل هناك نظام لمراجعة مدى مناسبة المتطلبات السابقة ؟
 - * كيف يتم حل حالات الأخطاء وعدم الاتساق ؟
- * هل تم تحدید شکل مخرجات التصمیم (مثلا رسوم . مواصفات . تعلیمات العملیات) ؟
- * هل تشمل مخرجات عمليات التصميم طريقة إقرارها والاختبارات لذلك؟
 - * هل حدد أسلوب التصميم أن التصميم يجب أن يفي :
 - (أ) متطلبات العملاء وأهداف التصميم
 - (ب) متطلبات الأمان
 - (ج) متطلبات التنظيم ؟
 - * هل توفر خطة مراقبة التصميم مراجعة للتصميم وتدقيقاً له ؟
 - * هل لديكم أساليب وقوائم مراجعة لإرشاد مجموعة مراجعة التصميم ؟

- * هل تغطى أساليب ومراجعة التصميم التالي :
- (أ) سهولة الإنتاج باستخدام الآلات الموجودة
- (ب) احتياجات التفتيش على المنتج ومواصفات القبول
 - (جـ) حدود الرفض
 - (د) الاعتمادية ومتطلبات الصيانة
- (هـ) التغليف ولصق البطاقات وتوثيق ودى لمستخدم المنتج لتسهيل التشغيل والصيانة ؟
 - * هل توجد أساليب موثقة لاختبارات التأهيل ؟
- * هل سيتم مـراجعة التصـميم بحسابات بديلة أو المفـارنة بتصاميم مـشابهة موثوق بها . وكيف تتأكدون من أن الأفراد المعنيين لهم الكفاءة المطلوبة ؟
 - * هل هناك أسلوب رسمى لإقرار تغيير التصميم ؟
- * هل يوفر ذلك الأسلوب الاستشارة مع جميع الأفراد أو مجموعات العمل ذات العلاقة قبل إقرار تغيير التصميم ؟
 - * هل هناك استعدادات للحصول على موافقة العميل حين الحاجة ؟
- * كيف تتأكد أن أى تغيير فى التصميم تم انعكاسه على جميع الوثائق ذات الصلة بالموضوع ؟
- * كيف يتم نقل المعلومات عن تغييرات في التصميم إلى الأشخاص المعنيين؟

٤/ ٥ رقابة المستندات

يغطى هذا الشرط جانبا هاماً يسبب كثيراً من المشكلات وبستغرق الجهد والوقت، وبالتالى يكلف كثيراً من الأموال في معظم المنظمات وهو المستندات بكافة أشكالها [ورقية ، إلكترونية] والهدف هو السيطرة على حجم وتدفق واستخدام المستندات وفقاً لنظام يحدد المشولية عن تلك المستندات، وسلطة انشارها أو تعديلها ، وقواعد استخدامها بما يحقق أهداف الجودة .

ويمثل نظام رقابة المستندات خطوة أساسية تتكامل مع عمليات إعادة هندسة العمليات ، وضبط الإجراءات والعلاقات المتداخلة بين عناصر العمليات كذلك تساعد في ضبط الدورات المستندية ودقة المعلومات الناشئة عنها .

ويتضمن نظام رقابة المستندات عادة مايلي :

- * بيان كيف تصمم المستندات وكيف تراجع قبل أن يصرح باستخدامها .
 - * بان السلطة المختصة بإجازة المستندات .
- * بيان قواعد إنشاء المستندات [الحجم ، العدد ، الأصل والصور . . .]
 - * بيان قواعد توزيع المستندات وتداولها .
 - * بيان قواعد تمييز Identification المستندات .
 - * بيان فواعد تعديل و تحديث المستندات .
 - * بيان قواعد حفظ المستندات .

وعادة يعتمير هذا الشرط مستوفياً إذا كان كل مستند مستخدم يشتمل على الآتى :

- * رمز محدد يميزه عن غيرة من المستندات .
 - * رقم ثميز.
 - * ترقيم لصفحات المستندات.
- * بيان النسخة الأصلية و النسخ الإضافية copy
 - * تاريخ إصدار المستند
 - * اسم المسئول عن إصدار المستند
 - * بيان توجيه المستند [الأصل و الصور]
 - * مدة الاحتفاظ بالمستند
 - * السلطة التي اعتمدت المستند

قائمة المراجعة [٤/٥]

قائمة المراجعة لمراقبة الوثائق

- * ما هي أنواع الوثائق التي يجب أن يشملها أسلوب مراقبة الوثائق ؟
 - * هل تم تعريف الوثائق بنظام ترقيم موحد ؟
- * هل تم تعيين أفراد وإعطاؤهم سلطة الموافقة على مختلف أنواع الوثائق ؟
- * عندما يجري استيفاء وثيقة بمعرفة أكثر من مجموعة عمل فكيف تتم مراجعة تلك الوثائق بواسطة الأطراف المعنية؟
- * هل تم اتخاذ اللازم للحصول على موافقة العميل إذا احتاج الأمر لذلك؟
 - * هل يغطى الأسلوب التوزيع و المراقبة و التحديث للوثائق؟
- * ما هو الاسلوب المستخدم لاعتماد التعديلات على الوثائق ؟ كيف يتم تسجيل الموافقات ؟
- * عند إصدار تعديل أو مراجعة لوثيقة ما كيف يتم سحب الوثائق الأصلية؟
- * هل هناك سجل عام يشير إلى ما يجرى حاليا من مراجعات بالنسبة لجميع الوثائق ؟ كيف يتم تحديثه ؟

٤/٦ المشتريات

يقصد بذلك أن يكون هناك نظام للسيطرة على المشتريات ضماناً للجودة بحيث يتضمن ما يلي :

- * تحديد المسئولية عن أعمال الشراء .
- * تحديد سلطات اعتماد المشتريات وحدود هذه السلطة [فنيا وماليا] .
 - * معايير تحديد جودة المشتريات
 - * قواعد اختيار مصادر المشتريات .
 - * قواعد تقييم الموردين وأسس القيد في سجل الموردين .
 - * سياسة المشتريات وقواعد المفاضلة بين العروض .
 - * إجراءات الشراء .
 - * قواعد إقرار المشتريات .
- * قـواعـد التـعـامـل مع الموردين المحليين ، الوسطاء ، الموردين الخـارجـيين ، الوكلاء... إلخ .
 - * قواعد فض الخلافات حول المشتريات .
 - * سجلات ومستندات المشتريات .

إن إحكام السيطرة على المشتريات لضمان جودتها هي خطوة أساسية ومبكرة لضمان جودة المنتج النهائي .

قائمة المراجعة [٦/٤]

قائمة المراجعات لمراقبة المشتريات

- * هل يوجد نظام لتقويم المقاولين الجزئيين أو البائعين ؟
- * هل لديك أسلوب موثق لتقويم المقاولين الجزئيين أو البائعين ؟
- * كيف يتم الحصول على البيانات الأساسية عن تسهيلات وقدرات المقاولين الجزئيين والبائعين ؟
- * هل لديك استعداد مسبق لإرسال مقومين لمكان أعمال البائع لمراجعة تسهيلات الإنتاج ونظام مراقبة الجودة الذي يطبقه البائع ؟
 - * كيف تختار أعضاء فريق التقويم ؟
 - * هل وفرت لفريق التقويم التعليمات أو قائمة المراجعات لتقويم البائعين ؟
- * هل تتأكد من أن واحدا على الأقل من فريق التقويم لديه المعرفة بالمنتج وتكنولوجية إنتاجه ؟
 - * هل لديك أسلوب لمراجعة القدرات المالية للبائع ؟
- * هل يوجد أسلوب لمراجعة تقارير تقويم البائعين بمعرفة شخص أو لجنة ذات كفاءة من وجهة نظر إمكانية إدراجه في قائمة المقبولين من المقاولين الجزئيين أو البائعين ؟
 - * هل يوجد سجل يحتفظ به جميع حالات التقويم التي تتم ؟
- * هل لديك أسلوب لمراقبة أداء مـختلف البائعين واتخاذ إجراءات للمـتابعة بما في ذلك إعادة تقويم البائعين ذوى الأداء دون المطلوب ؟
- * هل تعرف طلبات أو أوامر الشراء بوضوح الاحتياجات مع الإشارة للمعايير والمواصفات والرسوم . . إلخ ؟

- * هل أنشأت أسلوبا لإبلاغ البائع بأنه مطالب بتقديم إثبات بمراقبة الجودة التى تتم بمصنعه . وتفصيلات عن المواد المشتراة . وتقارير التفتيش والوثائق الأخرى ؟
- * هل يشمل أمر الشراء معلومات عن التغليف. توقيت التسليم . طريقة النقل . التركيب . خدمة ما بعد البيع إذا اقتضى الأمر ذلك ؟
- * هل يشمل أسلوب الشراء مراجعة أو تدقيق امر الشراء من اكمتمال المواصفات . والتفاصيل الأخرى لضمان معرفة الباثع بكل ماهو مطلوب منه ؟
- منه ؟ * هل يغطى أسلوب الـشراء الاتفاق مع البائع على تدقيق جودة المنتج المشترى بما فى ذلك المراقبة فى مقر البائع بالإضافة إلى خطط للتـفتيش والاختبار عند الاستلام بالشركة ؟
- * هل أنشأت أساليب للتأكد من طرق حل مشاكل الجودة والخلاف حول الكميات قد تم الاتفاق عليها قبل إصدار أمر الشراء ؟

٤/٧ الرقابة على المواد الموردة بواسطة العميل

فى الحالات التى يقوم العميل نفسه بتوريد مواد أو خامات أو أجزاء ليتم استخدامها فى تصنيع أو إنتاج السلعة أو الخدمة المطلوبة [كأن يوفر العميل الأقمشة التى تقوم الشركة بتصنيعها ملابس ، أو يقوم العميل ببعض المكونات الداخلة فى تشكيل السلعة النهائية] ، فإن الأمر يحتم الرقابة على هذه المواد للتأكد من جودتها وذلك من خلال:

* فـحص هذه المواد واختبارها سواء في سبجل العميل أو حين توريدها للشركة .

* المحافظة على هذه المواد وصيانتها لحين الاستخدام وينص هذا الشرط على ضرورة تسجيل كل ما يطرأ على تلك المواد المقدمة من العميل سواء حين استخدامها ، إصلاحها ، تخزينها ، تعبئتها كما ينبغى أن تخضع للتفتيش بعد كل استخدام لها .

قائمة المراجعة [٧/٤]

قائمة المراجعات للمنتجات التي يوردها المشترى

- * هل لديك أساليب لتأكيد ان المواد التي سيقدمها المشترى قد تم تحديدها بمواصفات . أو رسوم أو أية وثائق أخرى ؟ وهل تمت مراجعة مثل هذه المواد للتأكد من مطابقتها للمواصفات المناسبة ؟
- * هل توجد أساليب فعالة لتحديد . ومتابعة . وتخزين وصيانة المنتجات التي وردها المشترى ؟
- * هل تشمل الأساليب ما يجب اتخاذه عند ملاحظة عدم تطابق المنتج عند تخزينه أو تجهيزه لدى المورد ؟

٨/٤ تعريف [تمييز] المنتج لإمكانية تتبعه

لإمكان المحافظة على الجودة والتحقق من أى خلل يطرأ عليها ، لابد أن تكون المنتجات مميزة [أى يعطى لها أرقام أو أسماء أو إشارات تميز كل منها كما يسجل على جزء من السيارة رقم معين وكما يعطى كل جهاز يتم إنتاجه في مصنع للإلكترونيات رقماً لا يتكرر أبداً]. والقصد من ذلك إمكانية تتبع المنتج ومعرفة في أى مرحلة يوجد ، وأنواع الخلل التي يمكن أن تطرأ عليه في أى مرحلة .

- * نظام للترميز Coding والترقيم للمنتجات .
 - * سجل بأرقام المعدات .
 - * سجل بأرقام الأجزاء Parts

قائمة المراجعة [٨/٤]

قائمة المراجعات لتحديد هوية المنتجات وترقيمها

- * هل توجد أساليب لتحديد هوية خاصة لكل منتج أو مجموعة مواد ؟
 - * هل لديك أي أسلوب لمعرفة نقطة البداية لتنفيذ ذلك ؟
 - * هل لديك أساليب لتحديد المدى المطلوب تتبعه من أصل المنتج ؟
- * هل يمكن ضمان أن عــلامات تحقيق الهوية على المنــتجات لن تطمس اثناء المناولة أو بعوامل أخرى مثل مياه المطر أو الصدأ ؟
- * فى الحالات التى يتم فيها ميكنة السطح الذى يحمل علامة تحقيق الهوية هل توجد تعليمات واضحة تتعلق بنقل تلك العلامة للحفاظ على تتبع أصل المنتج ؟
- * هل يتم الاحتفاظ بسجلات تتبع أصل المنتج حتى تستخدم المادة لصنع منتج له رقم مسلسل خاص أو ضمن مجموعة لها رقم مسلسل ؟

٤/ ٩ رقابة العمليات

وينص هذا الشرط على ضرورة تحديد وتخطيط العمليات الإنتاجية وغيرها ذات التأثير على الجودة ، وتوفير ضمانات الحفاظ على الجودة أثناء تنفيذ تلك العمليات. بمعنى ضرورة أن تتم العمليات في ظروف منضبطة Controlled وذلك لأن غياب هذا الضبط يؤدى إلى نتائج سلبية . وينطبق ذات الشرط على كافة العمليات سواء كانت لإنتاج سلع [مادية] أو خدمات . ومن أجل تحقيق هذا الضبط للعمليات ينبغى التأكد من توفير المتطلبات الآتية :

* حصر وتحديد كافة العمليات مع تعيين المسئول عن كل عملية [مالك العملية].

- * توفير المقومات المستندية لكل عملية المتمثلة في :
 - * * معايير الأداء
 - * * السجلات
 - * * الإرشادات
- * تحديد نقاط الاتصال [التداخل] بين الإجراءات والعمليات لإمكان التنسيق والسيطرة لتحقيق التدفق المأمول في العمليات .
- * المراجعة وفقا لمؤشرات محددة لقدرة العمليات Capability على إنتاج المخرجات المطلوبة .
 - * التحقق المستمر من أن نظام الجودة يطبق بفعالية .
 - * أخذ نتائج رقابة العمليات كأساس لتطويرها باستمرار .

قائمة المراجعة [٩/٤]

قائمة المراجعة لمراقبة طريقة العمل

- * هل قمت بتحديد طرق العمل التي تحتاج إلى تعليمات عمل مكتوبة ؟
- * هل توضح تعليمات العمل تفصيلات المعمليات ، والآلات ، والأدوات التي سيتم استخدامها وما يطلب تحقيقه من معايير أو طريقة لقبول المنتج؟
- * هل وضعت أساليب للتخزين السليم ، والصيانة ، وتدفق الأدوات ، والمثبتات، والمعايير . . . إلخ .
 - * هل هناك أساليب للقيام بدراسات عن قدرة طريقة العمل ؟
- * هل تم وضع أسلوب للموافقة على طرق العمل قبل بدء الإنتاج بالجملة؟
- * بالنسبة لكل طريقة من طرق العمل هل قـمت بتحديد المعلم أو خصائص المنتج المطلوب مراقبتها ؟

- * هل تم إعداد تعليمات مراقبة طريقة العمل والتي تشير إلى التقنيات التي سيجرى استخدامها . والمراجعات أو المشاهدات التي سيتم ، وطرق تسجيل البيانات وتحليلها ، وتحديد الإجراء التصحيحي والتغذية العكسية للبيانات لضبط الطريقة؟
- * هل يتم تطبيق الأعمال التصحيحية بسرعة حتى تصبح طريقة العمل تحت السيطة ؟
- * إذا لم يتيسر وضع طريقة العمل تحت السيطرة ، فهل يوجد أسلوب لإيقاف طريقة العمل وإجراء دراسة تفصيلية ؟
 - * هل يتم الاحتفاظ بسجلات لمراقبة العمل والعمليات التصحيحية ؟
 - * هل تم تحديد طرق العمل الخاصة ؟
 - * هل تم وضع تعليمات تفصيلية لمراقبة العمل الخاصة ؟
- * هل تم تدریب العمال ومشغلی الآلات علی کل طرق العمل الخاصة تدریبا صحیحا ، وهل هم مؤهلون ویحملون شهادات ؟
- * هل توجد طرق لاعادة تدريب أو تقويم مشغلي الآلات في طرق العمل الخاصة للتأكد من الحفاظ على المستوى المطلوب من المهارة ؟

٤/ ١٠ الفحص والاختبار

ويقصد بذلك الرقابة على استلام وفحص واختىبار كل المواد والمنتجات الواردة إلى المنظمة لتدخل في العمليات الإنتاجية [المدخلات] ، وحفظ السجلات التي تؤكد تمام الفحص والاختبار .

ويتم استيفاء هذا الشرط حين تتوافر إجراءات مقننة توضح الآتي :

- * ماهية الأشياء التي يتم فحصها .
 - * أسباب الفحص.

- * مكان الفحص.
- * الأسلوب الذي تم به الفحص .
 - * المسئول عن إتمام الفحص .
- * نتيجة الفحص وملاحظات الفاحص.

وفي جميع الأحوال فإن الخطوة المنطقية الأولى في عملية الفحص هي التأكد من تطابق الأشياء التي تم توريدها مع أوامر التوريد الصادرة [الانواع] ، الكميات ، المواصفات العامة ، التوقيت . . .].

٤/ ١ ١ معدات الفحص والقياس والاختبار

لكي تتحقق الجودة فإن المعدات المستخدمة في الفحص والقياس والاختبار ذاتها لابد أن تكون مضبوطة وتمت معايرتها caliberated ويتم صيانتها والحفاظ على جودتها الذاتية . لذلك ينص هذا الشرط على ضرورة وجود نظام للرقابة على جودة المعدات المستخدمة في أعمال الفحص والقياس والاختبار ومعايرتها دورياً .

- ويتم الوفاء بهذا الشرط حين يتوافر الآتي :
- * حصر كافة أجهزة ومعدات الفحص والقياس والاختبار.
- * إجراءات نظامية ومقننة لعملية المعايرة لبيان درجة الدقة في كل جهار.
 - * سجلات لبيان حالات الفحص والقياس والاختبار ونتائجها .
- ويؤكد الشرط على ضرورة تجنب استخدام معدات انتهت فترة معايرتها .

قائمة المراجعة للتفتيش والإختبار

- * هل لديك أساليب للتفتيش على المواد عند استلامها في المصنع لمراجعة تطابقها مع المواصفات ؟
- * هل تغطى تلك الأساليب مراجعة شهادات الاختبار والبيانات الأخرى التي تم إستلامها من البائع مع المنتج؟
- * إذا ما تم استعمال المواد الواردة من مراجعة، فهل يتم تحديدها لأغراض التذكر، إذا تبين لاحقا أنها معيبة ؟
- * هل تشمل خطط تجهيز مختلف المنتجات مراحل أو نقاط يتم عندها إجراء التفتيش أثناء العملية الإنتاجية ؟
 - * هل يتكامل التفتيش أثناء العملية الإنتاج؟
 - * هل تتوافر تعلمات تفصيلية لجميع أنشطة التفتيش والاختبار ؟
 - * هل توجد تعليمات تفتيش خاصة لكل من النقاط التالية :
 - اختيار وتجهيز العينات إذا استلزم الأمر ذلك.
 - طرق الاختبار.
 - أدوات اختبارات القياس التي سيتم استخدامها.
 - حدود القبول وطريقته.
 - نماذج إعداد تقارير الفحص . . ؟
- * هل يشمل أسلوب التفتيش النهائي مراجعة كل أنشطة التفتيش والاختبار السابقة ؟
 - *هل تم تعيين من له سلطة القبول النهائي للمنتج ؟
- * هللديك شكل نمطى لشهادة مطابقة المنتج النهائى لتأكيد أن المنتج قد تم اختباره وأنه مطابق للمواصفات المحددة؟

قائمة المراجعة [١١/٤]

قائمة المراجعة لأدوات التفتيش والقياس والاختبار

- * هل لديك أساليب فعالة للمعايرة ؟
- * هل كل أدوات القياس في حالة معروفة من المعايرة ؟
- * تشير سجلات المعايرة المعينة إلى المعايير القومية أو الدولية المناسبة ؟
 - * هل يمكن إرجاع أصل المعايرة إلى المعايير القومية ؟
 - * هل تحتفظ بسجلات للمعايرة ؟
- * هل يوجد نظام رسمي لسحب الأدوات لمعايرتها على فترات محدودة ؟
 - * هل كل من الآلات وأدوات الاختبار تم تحديدها على حدة ؟
 - * هل تتم مناولة وتخزين الأدوات بطريقة مناسبة لدقتها ؟
- * كلما تمت صيانة الأدوات هل تتخذ الخطوات للتأكد من إعادة معايرتها للحفاظ على حالة المعايرة ؟
- * هل يتم إعادة تقدير تكرار المعايرة تأسيسا على البيانات الموضوعية من المعايرات السابقة ؟
 - * هل يتم الحفاظ على الظروف البيئية المناسبة لأنشطة القياس والمعايرة ؟

٤/ ١٢ موقف الفحص والاختبار

ويؤكد هذا الشرط على ضرورة توافر المعلومات عن نتائج الفحص والاختبار في كل مراحل الإنتاج والتركيب وأن يستند في إجازة المنتجات المطابقة للمواصفات على تلك النتائج .

ويراعى أن تشمل هذه النتائج مايلي :

- * نتائج الفحص والاختبار لكل المنتجات الواردة من الموردين الخارجيين [المدخلات] .
 - * نتائج فحص المنتجات المنتجة ذاتيا بالشركة .
- * نتائج فحص المنتجات أثناء الإصلاح Repair وأن تتوافر سجلات تبين كل تلك النتائج.

قائمة المراجعة [١٢/٤]

قائمة المراجعة لموقف الفحص والاختبار

- * هل يوجد أسلوب لتحديد الحالة التفتيسشية للمنتج خلال مختلف مراحل التجهيز ؟
 - * هل يتم فصل المنتجات ذات الحالات التفتيشية المختلفة بطريقة صحيحة ؟
 - * هل علامات التحديد أو البطاقات للمواد غير المطابقة واضحة ؟
- * هل المواد المؤجل اتخاذ القرار بشأنها موجودة قيد الحفظ في منطقة معزولة لحين تحديد حالتها التفتيشية ؟

٤/ ١٣ الرقابة على المنتجات غير المطابقة

إن السيطرة على مستوى الجودة تحستم أن تكون هناك إجراءات نظامية تضمن التحكم في المنتجات غير المطابقة لإمكان عزلها وعدم تسربها إلى العملاء [أو إلى باقى المراحل الإنتاجية].

لذلك ينص هذا الشرط على أن تشمل عملية الرقابة مايلي :

- * تمييز المنتجات غير المطابقة [وضع علامة مميزة]
- * تخصيص مكان منعزل لتخزين المنتجات غيرالمطابقة .
 - * مراجعة المنتجات غير المطابقة لتحديد حالتها .
 - * تحديد معايير الإصلاح أو إعادة التشغيل .
- * تحديد حدود التنازل [حدود السماح لقبول المنتجات غير المطابقة].
 - * تحديد إجراءات الإصلاح أو إعادة التشغيل .
 - * تحديد معايير التخزين Scrapping

قائمة المراجعة [١٣/٤]

قائمة المراجعة للرقابة على المنتجات غير المطابقة

- * هل يوجد أساليب لتعيين المسئول عن تحديد المنتجات غير المطابقة ؟
- * هل يتم تسجيل تفصيلات عدم التطابق في وثائق بطريقة تمكن من ربطها بالمنتجات المعيبة ؟
 - * هل يوجد أسلوب لمراجعة المنتجات غير المطابقة ؟
 - * هل توجد لديك تعليمات تنظيم قبول منتج مع تعهد ؟
- * هل لديك أساليب لاصلاح أو إعادة تشغيل المواد غير المطابقة مع التفتيش عليها لاحقا لمراجعة التطابق ؟
- * هل يتم توثيق تفصيلات الإصلاح أو إعادة التشغيل وكذلك نتائج إعادة التفتيش ؟
 - * هل تحدد طريقة العمل المسئول وسلطة اتخاذ الترتيبات ؟

٤/ ١٤ الإجراءات التصحيحية والمانعة:

يقصد هذا الشرط إلى ضرورة وضع إجراءات تضمن أمرين :

الأول : إصلاح العيوب في المنتجات غير المطابقة .

الثاني : تجنب تكرار ذات العيوب مرة أخرى .

وينبغي أن تطمئن الإدارة إلى أن تلك الإجراءات يجرى تطبيقها بكفاءة .

ويدخل في هذا النطاق أسلوب الاستجابة إلى شكاوي العملاء ، كذلك إيجاد نظام للكشف عن احتمالات عدم المطابقة وتحديد المناطق التى يتوقع أن تظهر فيها حالات عدم المطابقة لإمكان التعامل معها مسبقاً .

ويتم الوفاء بهذا الشرط حين توفر الإدارة مايلي :

- * تسجيل مستندي لكل حالة من حالات عدم المطابقة يوضح الآتي :
 - * * أسلوب المراجعة الذي كشف عن عدم المطابقة.
 - * * السجلات التي توضح بيانات عدم المطابقة .
 - * * تحديد الأعمال التصحيحية اللازمة .
 - * * تحديد المسئول عن الإصلاح .
- * * تحديد كل الأطراف الواجب إعلامهم بعدم المطابقة ، وماتم شأنها.
 - * * إجراءات متابعة الإصلاح .

قائمة المراجعة [٤/٤]

قائمة المراجعةللإجراءات التصحيحية والمانعة

- * هل لديك نظام لبحث أسباب عدم التطابق ؟
- * هل لديك أساليب لتحليل الاتجاهات العامة لطريقة العمل حتى يمكن اتخاذ الإجراءات التصحيحية قبل إنتاج المواد غير المطابقة للمواصفات ؟
- * هل تغطي الطريقة اتخاذ إجراءات تصحيحة بناء على شكاري العميل أو تقارير الصيانة ؟هل أتشأت نظاما تتأكد بواسطته من التنفيذ الفعلي للإجراءات التصحيحية وأن تلك الإجراءات كان لها تأثيرها على تقليل عدم التطابق ؟
- * هل توجد سجلات صحيحة توضح للعميل الإجراءات التصحيحية التي اتخذت وماتم التوصل إليه من نتائج ؟

٤/ ١٥ المناولة ، التخزين ، التعبئة والتسليم

ينص هذا الشرط على ضرورة تحديد المتطلبات الواجب توافرها في عمليات المناولة ، التخزين ، التعبئة والتسليم بما يضمن سلامتها وجودتها ضماناً لجودة المنتجات ذاتها .

ويعنى هذا الشرط ببيان المتطلبات الأساسية لجودة أماكن التخزين من حيث ضبط الحرارة ، الرطوبة والأتربة طبقاً لطبيعة المنتجات ، أسلوب الرص والتحميل، مسافة الممرات ومناسبتها لتدفق الحركة بالمخازن ، أسلوب تمييز المنتجات والتعرف عليها .

وتطبق عــادة قواعد بــشأن أولوية الصــرف من المخازن حــسب أوقات ورود المنتجات [الوارد أولا يصرف أولا] .

كذلك تشمل الإجراءات أنواع السجلات وعمليات قيد المخازن لإمكان الجرد وحصر الكميات في أي وقت .

قائمة المراجعة [١٥/٤]

قائمة المراجعة للمناولة والتخزين والتغليف والتنظيم

- * هل تؤكد الأساليب المستخدمة للمناولة . وتخزين المواد الداخلة . والشغل الجاري العمل فيه . والسلع تامة الصنع والمنتظرة الشحن . حماية كل ذلك ضد التلف أو التدهور ؟
- * هل تستخدم حاويات مناسبة لحماية المنتج من الظروف الفجائية البيئية
 والتلف الميكانيكي ؟
- * هل الظروف البيئية مناسبة للمواد الجاري تخزينها لمنع انخفاض درجة المنتج أثناء التخزين ؟
 - * هل تتضمن الأساليب تعليمات بشأن المواد ذات مدة الصلاحية المحددة ؟
 - * هل يتم فحص متطلبات التغليف والتسليم أثناء مراجعة العقد ؟
- * هل عمليات تعليم الغلاف والبطاقات مناسبة لتحديد والفصل بين المنتجات أثناء التخزين ؟
- * هل تشمل المنتجات المغلفة كافة الوثائق المتعلقة بتركيب وتشغيل وصيانة السلع تامة الصنع ؟

١٦/٤ سحلات الجودة

ويحدد هذا الشـرط ضرورة وجـود سجلات كـاملة ودقيقـة يسهل حـفظها والرجوع إليها لاسترجاع كافة المعلومات المتعلقة بالجوانب المختلفة لنظام الجودة .

وتشمل السجلات بالمفهوم الشامل أي مستند أو وثيقة أو قائمة تتصل بجانب أو آخر له علاقة بالجودة ومنها على سبيل المثال :

- * سجلات المراجعة للعمليات .
- * محاضر اجتماعات لجان الجودة .

- * سجلات المعايرة للمعدات .
- * سجلات الإصلاح للمنتجات غير المطابقة .
 - * سجلات نتائج الفحص والاختبار .

وتحدد الإجراءات المدد التي يحتفظ خلالها بتلك السجلات

قائمة المراجعة [١٦/٤]

قائمة المراجعات لسجلات الجودة

- * هل يحدد نظام الجودة السجلات المطلوب استخدامها ؟
- * هل قمت بتحديد الوثائق المطلـوب تقديمها من العـملاء وأنواع سـجلات الجودة التي يوفرها المورد ؟
 - * هل يتم حفظ السجلات بطريقة صحيحة تسهل الرجوع إليها.
 - * هل تبين السجلات بطريقة مناسبة مستويات الجودة المحققة ؟
- * هل يتم الحفاظ عملى ظروف التخزين المناسبة لمنع تدهور أو تلف السجلات؟
 - * هل تم تحديد مدة الاحتفاظ بمختلف أنواع السجلات ؟
 - * هل لديك أسلوب للتخلص من السجلات في نهاية فترة الاحتفاظ بها ؟

٤/ ١٧ المراجعة الداخلية للجودة

يحدد هذا الشرط ضرورة أن تتم مراجعات داخلية لكل جوانب نظام الجودة وذلك وفقـاً لخطة واضحة وفي دوريات محـددة ، وبواسطة عناصر مسـئولة وتتم هذه المراجعات لفرضين :

الأول : الاطمئنان إلي سلامة وفعالية تطبيق نظام الجودة .

الشاني : الكشف عن مـواطن الضـعف واحـتـمـالات الخلـل في النظام لإصلاحها في وقت مناسب لتجنب آثارها السالبة .

وتمثل المراجعة الداخلية للجودة جزءاً رئيسياً من النظام المتكامل للمراجعة الإدارية الذي تتبناه الإدارة، ويجب أن يشمل الآتي :

- * إجراءات المراجعة معتمدة من الإدارة .
- * إجراءات إعداد التقارير عن نتائج المراجعة وعرضها على الإدارة العليا .
 - * قرارات الإدارة بناء على نتائج مراجعة الجودة .
 - * حصر وإعداد وتدريب المراجعين الداخليين .
- * الجدول الزمني للمراجعة الداخلية للجودة في جميع الإدارات والأقسام .
 - * نظام تسجيل نتائج المراجعة الداخلية للجودة .

وتعتبر المراجعة الداخلية للجودة مرحــلة مساندة تهيىء إنجاز عمليات التقويم المبدئي حين التقدم بطلب التسجيل للمواصفة الدولية .

قائمة المراجعة [١٧/٤]

قائمة المراجعة لتدقيق الجودة الداخلي

- * هل يجرى تدقيق الجودة الداخلي تبعا للتوقيت ؟
- * هل يتوافر للمدققين أساليب تفصيلية وكشوف مراجعة لاسترشاد بها ؟
- * هل تتم مناقشة تقارير التدقيق مع المجموعات التي تم تدقيقها قبل وضعها
 في الصورة النهائية ؟
 - * هل يتم تقديم تقارير التدقيق لجهة الادارة لإعلامها ومراجعتها .
- * هل يتم تصميم العمليات التصحيحية في حدود توقيت محدد عند اكتشاف الأخطاء ؟
- * هل تجرى إجراءات متابعة للتأكد من أن العمليات التصحيحية لها فاعليتها؟

٤/ ١٨ التدريب

إن عنصراً أساسياً في نجاح وفعالية تطبيق نظام الجودة هو توافر العنصر البشري الكفء المدرب علي تنفيذ متطلبات النظام . وبذلك فإن هذا الشرط يحدد أهمية توافر الدليل القاطع علي أن الإدارة لديها نظام واضح ومطبق فعلا لتحديد الاحتياجات التدريبية وتخطيط وتنفيذ الأنشطة والبرامج اللازمة للوفاء بتلك الاحتياجات ويتحتم وجود السجلات التي تؤكد هذه المعلومات .

ويشمل التدريب المقصود كل الأفراد علي كافة المستويات الذين لهم تأثير في مستوي الجودة

قائمة المراجعة [١٨/٤]

قائمة المراجعات للتدريب

- *هل تم تدریب كافة العاملین الذی یؤدون نشاطا یؤثر فی الجودة تدریبا مناسبا؟
 - * هل تم تعريف المسئولين عن تحديد الحاجات التدريبية ؟
 - * ماهو أساس اختيار الأفراد للتدريب المتخصص ؟
- * هل يتم الاحتفاظ بسجلات للتدريب ؟ وهل تحدد تلك السجلات مستوى المهارة والمؤهلات ؟
 - * هل تتضمن الأساليب توفير دورات تنشيطية إذا لزم الأمر ؟

١٩/٤ الخدمات

يحـدد هذا الشرط ضـروره وجـود إجراءات ومــــجلات تبين كـيف تؤدى الخدمات ووسائل التحقق من جودتها ووفائها بمتطلبات العملاء .

- وتوضيح تلك الإجراءات مايلي :
- * أسلوب تلقى طلبات الحدمة .
 - * إجراءات أداء الخدمات .
- * إجراءات خدمات مابعد البيع.
- * إجراءات الصيانة في موقع العميل .
 - * تحديد متطلبات تقديم الخدمات .

قائمة المراجعة [١٩/٤]

قائمة المراجعات لخدمات مابعد البيع

- * هل تم تعريف جميع عناصر خدمة مابعد البيع في أساليب لجميع المنتجات التي ينطبق عليها بند الـ ISO ؟
 - * هل تم تعيين الادارة أو مجموعة العمل المسئولة عن الخدمة ؟
- * هل تم تعريف دور الادارات الأخرى في تقديم الخدمة وهل تم إنشاء آلية
 للتنسق بينها ؟
- * هل تتاح الوثائق مثل كتيب المُشغل . وتعليمات الصيانة وقوائم الأجزاء ؟
- * هل تم تدريب القائمين بالصيانة والمستخدمين عند مختلف محطات الخدمة؟
- * هل تم تغطية الأدوات والمعايير وآلات الاختبار المستخدمة في الخدمة بأساليب للمعايرة ؟
 - * هل يغطى التدقيق الداخلي نشاط الخدمة ؟

٤/ ٢٠ الأساليب الإحصائية

وينص الشرط على ضرورة اختسيار الإدارة للأساليب الإحصائية المناسسة للتحقق من قدرات العمليات ومواصفات المنتجات .

قائمة المراجعة [٤ / ٢٠]

قائمة المراجعات للطرق الإحصائية

- * هل حددت طرق العمل التي تحتاج إلى تقنيات إحصائية لتقييم الجودة ؟
 - * هل تم إعداد تعليمات مفصلة لاستخدام التقنيات الإحصائية ؟
- * هل تم تدريب الأشخاص تدريبا مناسبا على استخدام الطرق الإحصائية؟
 - * هل سجلات المراقبة الإحصائية مناسبة لبيان تطابق الجودة ؟

دليل مراجعة الجودة

يمكن للإدارة المسئولة تقييم مدى توفر شروط المطابقة مع الشهادة الدولية ... So 9 · · · وذلك بتطبيق نظام للمراجعة يقوم على أساس قياس مدى توفر العناصر الواردة في قوائم المراجعة السابق توضيحها [قوائم المراجعة من رقم ١ إلى ٢ ·]، وبالنسبة للعنصر الذي تكون الإجابة عليه [نعم] يعطى وزن = ١ ، أما العنصر الذي تكون الإجابة عليه [لا] يعطى وزن = صفر ثم تجمع الأوزان لكل قائمة وتنسب إلى الوزن الأقصى ، وبالتالى تتعرف الإدارة على الموقف بالنسبة لكل شرط من شروط المواصفة الدولية .

مثال

قائمة المراجعة [٤ / ٢٠] قائمة المراجعات للطرق الاحصائية				
ملاحظات	مدى التوفر يوجـــد لا يوجد		العنصر	
		1	 ا - هل حددت طرق العمل التي تحتاج إلى تقنيات احصائية لتقييم الجودة؟ ٢ - هل تم إعداد تعليمات مفصلة لاستخدام التقنيات الإحصائية؟ ٣ - هـل تم تدريب الأشخاص تدريبا بيانيا ؟ ٤ - هل سجلات المراقبة الاحصائية مناسبة؟ 	

فى المثال السابق ، هناك ٤ عـناصر كان ينبغى وجودها لاسـتكمال شرط الطرق الاحصائية ، ولكن الواقع يدل على أن عنصراً واحداً فقط هو المتوفر ، إذن تكون نيتجة التقييم هكذا = ٢٥٪ .

ويمكن للإدارة أن تحدد المستوى الذى لايجب أن تقل عنه بأنه ٧٥٪ مشلا من أى عنصر ، وقد ترفع المستوى كلما أرادت أن تكون أكثر اقترابا من شروط المواصفة الدولية .

ويتكرر ذات الأسلوب بالنسبة لقوائم المراجعات الأخرى ، ثم تجمع النتيجة النهائية في جدول على النحو الآتي :

جدول تجميع نتائج المراجعات

ملاحظات	لا يوجد	الـوزن المحقق	الوزن الأقصى	قوائم المراجعة	رقــم
			١.	مسئولية الإدارة	1/8
			٧	نظام الجودة	۲
			٤	مراجعة العقود	٣
1			۲.	مراقبة التصميم	٤
			٩	رقابة المستندات	٥
			۱۷	المشتريات	٦
]	٣	رقسابــة المواد الموردة بواســطة	٧
		Ì		العميل	
			٦	تحـــديــد هوية المنتــــجـــات	٨
				وترقيمها .	
			١٤	رقابة العمليات	٩
		ļ	١.	التفتيش والاختبار	١٠
ł			11	أدوات التفتيش والقياس	11
				والاختبار	
			٤	موقف الفحص والاختبار	١٢
			٧	الرقمابة على المنتسجمات غيسر	١٣
				المطابقة	
			٤	الاجراءات التصحيحية والمانعة	1 1 8
			٧	المناولة والتخرين والتغليف	10
				والتنظيم	
			٧	سجلات الجودة	١٦
			٦	المراجعة الداخلية للجودة	۱۷
			٥	التدريب	۱۸
			Y	خدمات ما بعد البيع	19
			ξ 	الطرق الاحصائية	۲.
			177	المجموع	
			1		

المحور الرابع

برنامج العمل للإعداد للتأهل للحصول على شهادة المطابقة مع الموا صفات الدولية

الإعداد والتخطيط للحصول على

Accredetation

شهادة المطابقة

قبل أن يتم اعتماد الشركة على أنها مطابقة لمتطلبات المواصفة الدولية لابد أن تتم مراجعة نظام الجودة بها ويتم تقييم الشركة للتأكد من أن نظام الجودة مطبق فعلاً ، ويقوم بعملية التقويم والاعتماد إحدى الجهات المرخص لها بذلك والمعتمدة من المنظمة العالمية للمواصفات (ISO)

وفيما يلى نعرض الخطوات التي تمر بها عملية الإعداد والتخطيط من أجل الحصول على الاعتماد :

١ - تحديد المواصفة المطلوب الاعتماد وفقاً لها .

على الشركة تحديد المواصفة المناسبة [9001 , 9002 , 9001] وأيضاً تحديد النطاق في عمليات الشركة الذي سيتم طلب الاعـتماد بالنسبة له ، [كل الشركة ، مصنع معين ، إدارة محددة . . . وهكذا].

٢- تحديد جهة الاعتماد التي سيتم التقدم لها

هناك العديد من جهات الاعتماد التي ينبغي المفاضلة بينها وستكون معايير التفضيل أساساً هي :

* الخبرة في نوع النشاط [الصناعة] التي تعمل بها الشركة طالبة الاعتماد.

٣- المناقشة المبدئية واستيفاء الاستبيان

في بداية الاتصال مع جهة الاعتماد المختارة ، عادة تتم مناقشات مبدئية للتعرف علي نشاط الشركة وأوضاعها بصفة عامة ، ودوافعها للتقدم بطلب الاعتماد ، كذلك تطلب جهة الاعتماد عادة استيفاء استبيان يشمل النقاط الآتية :

- * طبيعة المنشأة وهل هي مفردة [أو جزء من منشأة أكبر]
 - * تحديد المواقع التي سيشملها نظام الجودة .
 - * أعداد ونوعيات العاملين
- * أنواع ومواصفات المنتجات/ الخدمات التي تنتجها الشركة .
- * الموقف الحالي لـنظام الجودة [مدى شـموله، مدى تطبيقـه ، هل يوجد أصلاً أم لا . .]
 - * الجزء من المواصفة الدولية التي تريد الشركة أن يتم اعتمادها وفقاً له .

4- الحصول على عرض من جهة الاعتماد Quotation

فى ضوء المناقشة المبدئية وتحليل بيانات الاستبيان تستطيع جهة الاعتماد تحديد الأتعاب التي تطلبها لتغطية نفقات التسجيل والتقويم ، وكذلك نفقات المراجعة السنوية واستمرار التسجيل ، وعادة فإن نفقات الاعتماد وفقاً للمواصفة 1900 أعلى منها بالنسبة للمواصفة 2002 وتلك أعلى من نفقات الاعتماد للمواصفة 9003 .

٥- التقدم بالطلب

إذا وافقت الشركة على العرض المقدم لها من جهة الاعتماد ، يتم التقدم بطلب التسجيل وسداد الرسوم .

٦- اعتماد نظام الجودة:

حينما يكتمل نظام الجودة للشركة سيتم مراجعته بواسطة جهة الاعتماد ومن

ثم الموافقة عليه ، وعادة يتم اعتماد دليل الجودة أولاً ، ثم يليه باقي مستندات النظام [أدلة الإجراءات ، تعليمات العمل ، سجلات وتقارير الجودة].

في هذه المرحلة يتم عادة الاتفاق على الجدول الزمنى لاستكمال كل متطلبات نظام الجودة والتقويم الشامل من جانب جهة الاعتماد.

٧- التقويم المبدئي Pre-assessment

في بعض الحالات قد تلجأ الشركة إلى طلب إجراء تقويم مبدئي بواسطة جهة الاعتماد [أو طرف ثالث آخر] لكي تطمئن إلى أن نظام الجودة بها يتم تطويره في الاتجاه الصحيح [وبالتالى حين يأتى وقت التقويم النهائي يكون أقرب للاعتماد].

A- التقويم Assessment

وهذه هي المرحلة الأهم في كل العملية . ففى الوقت المتفق عليه تقوم جهة الاعتماد بمراجعة شاملة وتقويم دقيق لنظام الجودة بالشركة للتأكد من مطابقته لاحتياجات الشركة وظروفها ، وسلامة تطبيقه فعلا ، ومدى اتفاقه مع متطلبات المواصفة الدولية . ويقوم المقيمون Assessors بالبحث في كل جوانب الشركة وتمحيص كل عملياتها للتأكد من أن النظام مطبق فعلا وبكفاءة ، ولهم الحق في استدعاء ومناقشة أي فرد في الشركة وزيارة المواقع والاتصال بالعملاء .

قد تستغرق عملية التقويم فترة تمتد إلى أيام متعددة حسب حجم الشركة وتوزع عملياتها ومواقع العمل .

وتكون نتائج التقويم أيا من الاحتمالات الآتية :

اجتياز الشركة للتقويم حيث لا توجد ملاحظات أو نقاط ضعف وهنا تكون التوصية بمنح الشركة شهادة التسجيل Certificate of registeration * الاجتماز مع وجود مسلاحظات لا تمنع من التسمجيل ولكن ينبسغي العمل على تصحيحها ويتم مراجعتها في أول مراجعة دورية .

ongoing non- conformites

* وجود تحفظات يجب إصلاحها أولاً حتى يتم التسجيل

Hold Points

وهنا تمنح الشركة فرصة لعلاج تلك الملاحظات حتى يمكن التوصية بالتسجيل بعد إعادة التقويم للمناطق أو الأجزاء التي توجد بها تلك الملاحظات .

* الفشل في اجتياز التقـويم ، حيث لا يتوافر في نظام الجودة الشروط التي تتطلبها المواصفة الدولية ——(fail

وهنا تمنح الشركـة فرصة لتـصويب الملاحظات واسـتكمال المتطلبات تمهـيداً لإعادة التقويم .

Award of Certificate منح شهادة المطابقة

بناء على منح الشهادة ، يمكن للشركة الإعلان عن ذلك وبيان نطاق الشهادة ومدة سريانها حيث يكون التسجيل مبدئياً لمدة ثلاث سنوات

١٠ - المراجعة والتقويم المستمر :

خلالا مدة سريان الشهادة ، تتم مراجعة وإعادة تقويم على فترات دورية [عادة مرة كل ستة أشهر] للتأكد من استمرار انطباق الشروط وفعالية تطبيق نظام الجودة المعتمد . ثم يعاد التقويم الكامل بعد انتهاء فترة السنوات الثلاث الأولى .

إذا تبين أثناء المراجعة والتقويم الدوري وجود أي انحرافات عن النظام. يصير تنبيه الشركة لضرورة علاجها . كذلك الحال عند إعادة التقويم الكامل فإن الاحتمالات تكون كما في حالة التقويم لأول مرة .

مشروع العمل للإعداد والتخطيط

من الأهمية النظر إلى عـملية إعداد وتخطيط الحصول على شهـادة التسجيل للمواصفة الدوليـة على أنها « مشروع » Project يحتاج إلى كل مـتطلبات «إدارة المشاريع» Project management .

لذلك ينبخى إعداد فريق مختص يتولى هذا المشروع حتى تتحقق الغاية المطلوبة . ويصور الشكل التالى أهم العناصر المطلوب الانتباه إليها حتى يتحقق لمشروع التسجيل للمواصفة الدولية أسباب النجاح :

قائمة بأهم الأمور الواجب مراعاتها في التخطيط للاعتماد

- ١- تعيين ممثل الإدارة المسئول عن مشروع الجودة.
- ٢- تشكيل فريق العمل المسئول عن المشروع لتكون مهمته على الوجه الآتى :
 - * تنمية أهداف ودوافع السعى للتسجيل .
 - * تقييم المزايا والفوائد من التسجيل .
 - * تحديد المواصفة الدولية المناسبة التي سيتم التسجيل وفقاً لها .
 - * تحديد نطاق العمل بالشركة الذي سيتم تسجيله .
 - * الاتصال بجهات الاعتماد المختلفة والحصول على معلومات وعروض.
 - * تنفيذ عملية مراجعة الجودة Quality Audit .

- * مراجعة وتقييم الموارد المتاحة للمشروع .
 - * * التمويل .
 - * * الأفراد .
 - * * الخبرة .
- * تقدير تكلفة المشروع [حتى تمام التسجيل] .
- * تقييم نتائج المراجعة واتخاذ القرار باستكمال المشروع .
 - * جلب الموارد الاضافية اللازمة لاستكمال المشروع .
 - * إعداد البرامج الزمنية التفصيلية لمراحل المشروع .
 - * تحديد مواعيد مراجعة مستندات الجودة :
 - * * التقويم المبدئي
 - * * التقويم النهائي .
- * الحصول على موافقة الإدارة العليا على المشروع والخطة التفصيلية .
 - * اختبار جهة الاعتماد .
 - * التقدم بطلب التسجيل .
 - تنفیذ الخطة مع مراجعتها دوریاً .

Quality Audit مراجعة الجودة

تمثل مراجعة الجودة أحد الملامح الهامة في نظم الجودة وخاصة في حالة السعى للحصول على الاعتماد والتسجيل للمواصفة الدولية ISO 9000 .

المراجعة هي عملية دراسة وتقويم عنصر أو أكثر من عناصرنظام الجودة في شركة ما للتأكد من فعاليته ومطابقته للمواصفة . ومدى النتائج المتحققة عن تطبيقه وذلك بغرض الفحص والتطوير .

وتحقق مراجعة الجودة عدة أهداف حال استخدامها في نطاق الرغبة للتسجيل لمواصفة دولية :

- * تهيئة الوضع لإنشاء ، وتطوير نظام للجودة .
 - * متابعة التقدم في تطوير نظام الجودة .
- * المعاونة في تقويم مدى كفاءة نظام الجودة للتقدم للتسجيل للمواصفة الدولية ISO 9000 .
 - * لتوفير معلومات للإدارة عن استمرار فعالية وكفاءة نظام الجودة بالشركة .
 - * الاطمئنان إلى مستوى الجودة لدى مورد قد تتعامل معه الشركة .
 - * تتركز مراجعة الجودة على ثلاثة أمور أساسية :
 - * كفاية نظام الجودة System adequacy
 - [مدى سلامة الإجراءات ومناسبتها لظروف الشركة]
 - * كفاءة النظام: System Conformance
 - [مدى تحقيق نظام الجودة للنتائج المستهدفة]
 - * أداء النظام : System Performance
 - [مدى تحقيق نظام الجودة للنتائج المستهدفة]

أهمية استقلالية المراجعة

لابد أن يتولى مـراجعة الجـودة أفراد لهم استقـلالية ولا يخضـعون لسلطة الجهة التي يتم مراجعتها سواء كان المراجعون من داخل الشركة أو من خارجها.

قائمة بالمعايير الدولية لمراقبة الجودة

005	المعايير الأساسية
0080	
	تأكيد الجودة
ISO 8402 : 1986	الجودة – مفردات ، طبعة ثلاثية اللغة
	طبعة أولى : ١٢ صفحة
	إدارة وتأكيد الجودة – مفردات
DIS 8402	(مراجعة 1986 ISO 8402 :)
	طبعة ثلاثية اللغة
	طبعة ثانية : ١٣ صفحة
	إدارة الجودة ومعايير تأكيد الجودة
ISO 9000 : 1987	إرشادات للاختيار والاستخدام
	الطبعة الأولى : ٦ صفحات
	إدارة الجودة ومعايير تأكيد الجودة
DIS 9000 : 2	الجزء ٢ - الارشادات الشاملة لتطبيق :
	ISO 9001, ISO 9002, and ISO 9003
***	الطبعة الأولى : ٣٥ صفحة
ISO 9000 -3: 1991	إدارة الجودة ومعايير تأكيد الجودة
	الجزء ٣ - إرشادات لتطبيق ISO 9001
	لتطوير وإمداد وصيانة برامج الحاسب الآلى
	(Soft Ware)
	الطبعة الأولى : ١٥ صفحة
DIS 9000 -4	إدارة الجودة ومعايير تأكيد الجودة
	الجزء ٤ - تطبيق الإدارة الجديرة بالثقة
	الطبعة الأولى : ٩ صفحات
ISO 9001 : 1987	نظم الجودة - نموذج لتأكيد الجودة في التصميم،
	والتطوير والإنتاج ،والتركيب ، والخدمة
	الطبعة الأولى : ٧ صفحات

ISO 9002 : 1987	نظم الجودة - نموذج لتأكيد الجودة في الإنتاج، والتركيب الطبعة الأولى: ٦ صفحات
ISO 9003 : 1987	نظم الجودة – نموذج لتأكيد الجودة في التفتيش، والاختبار النهائي الطبعة الأولى : صفحتان
ISO 9003 : 1987	إدارة الجودة وعناصر نظام الجودة – إرشادات الطبعة الأولى : ١٦
ISO 9004 - 2 : 1991	إدارة الجودة وعناصر نظام الجودة الجزء ۲ – إرشادات للخدمات الطبعة الأولى : ۱۸ صفحة .
DIS 9004 - 3 :	إدارة الجودة وعناصر نظام الجودة الجزء ٣ – إرشادات للمواد المجهزة الطبعة الثانية : ٤١ صفحة .
DIS 9004 - 3 :	إدارة الجودة وعناصر نظام الجودة الجزء ٣ – إرشادات للمواد المجهزة الطبعة الثانية : ٤١ صفحة .
DIS 9004 - 4 :	إدارة الجودة وعناصر نظام الجودة الجزء ٤ – إرشادات لتحسين الجودة الطبعة الثانية : ٤٥ صفحة .
ISO 10011-1 :1990	إرشادات لتدقيق نظم الجودة الجزء ١ - التدقيق الطبعة الأولى : ٧ صفحات
ISO 10011-2 :1991	ارشادات لتدقيق نظم الجودة الجزء ٢ - طرق تأهيل ومدققى نظم الجودة الطبعة الأولى : ٥ صفحات

الجزء ٣ - إدارة برامج التدقيق

الطبعة الأولى : ٣ صفحات

الجزء ١ - النظام العلمي لتطابق ادوات القياس

الطبعة الأولى: ١٤ صفحات

ملحوظة: ان نشرات الـ ISO المبينة بعاليه يمكن الرجوع إليها أو شراؤها فى الدول النامية من الهيئات القومية للمعايير أو من سكرتارية الـ ISO في جنيف:

International Organization for Standardization

1, rue de Varembr CH - 1211 Geneva 20 Switzerland

 Tel: 41 - 22 - 7490111
 : تلفرن

 Fax : 41 - 22 - 05 ISO CH
 : خاکس

 Telex : 41 - 22 - 05 ISO CH
 : تلكس

 تلكس
 : Telex : 41 - 22 - 05 ISO CH

 تلكرانيا
 : Telex : 41 - 22 - 05 ISO CH

كلمة أخيرة

الإيزو ٩٠٠٠ هدف أم وسيلة؟

عندما صدرت سلسلة المواصفات الدولية الإيزو ٩٠٠٠ في عام ١٩٨٧ جاءت تعبيراً عن الاهتمام العالمي بقضية الجودة استناداً إلي فكرة اساسية هي أن جودة السلعة أو الخدمة التي يتلقاها العميل إنما هي محصلة لجودة كل الأنشطة والأعمال والمواد الداخلة في انتاجها . وبالتالي فإنه لكي يحصل المستهلك [العميل] على سلعة أو خدمة جيدة، فإن كل ما يدخل في تصميمها وإعدادها وإنتاجها وتسويقها يجب أن يتصف بالجودة حتى يأتي المنتج النهائي جيداً .

ومن هنا بدأت المنظمات في مجالات الأعمال والخدمات المختلفة تأخذ بفلسفة «إدارة الجودة الشاملة» والتي تعنى «بتطبيق مفاهيم الجودة في كل مجالات العمل بالمنظمة ، ولتشمل كافة الأنشطة والمستويات التنظيمية فيها .

وجدير بالذكر أن المواصفة الدولية إيزو ٩٠٠٠ لا تتعلق بمواصفات الجودة للسلعة، ولكنها مجموعة من الشروط والضوابط التى ينبغى توافرها فى المنظمة ذاتها الشركة مثلاً وتتعلق بكافة الاعتبارات ذات التأثير على كفاءة وجودة الانشطة ومن ثم تأثيرها على جودة المنتجات فى النهاية وتتضمن هذه الشروط ما يلى :

- ١ مسئولية الإدارة وتشمل وجود سياسة للجودة في الشركة، وتنظيم واضح لوظيفة الجودة ، وتأكيد دور الإدارة في إيجاد وتنفيذ نظام متكامل للجودة.
- ٢ نظام الجودة الذى يغطى كل الأمور الهادفة إلى تأكيد التزام الشركة بالعمل
 على تحقيق رغبات المستهلكين وتوفير الوسائل والموارد الضرورية للمراجعة

- والتحقق من توفر الشروط والمواصفات المؤدية إلى جودة السلعة أو الخدمة ، واستخدام كل أساليب التفتيش والاختبار وتصحيح الانحرافات وذلك في كافة المجالات الانتباجية والتسويقية وغيرها. ويقتضى هذا وجود أدلة للجودة واجراءات ومواصفات فنية .
- ٣ وجود نظام للمراجعة والتأكد من أن كل المعاملات بين طرفين سواء من داخل
 الشركة أو خارجها يجب أن تخضع للمراجعة للتأكد من وضوح الشروط
 والموصفات التي يتم على أساسها تنفيذ العمليات .
- ٤ وجود نظام واجراءات لمراجعة التصميمات وضبط عملية التصميم وتحديد أهدافها وأسلوب التخطيط لها وصولاً إلى جودة التصميم .
- ٥ -- الرقابة على المستندات المستخدمة في الشركة وإيجاد دليل يضبط حركتها
 وتداولها.
- ٢ نظام للرقابة على المشتريات للتأكد من توفر الشروط والمواصفات والتحقق من
 جودة ما يتم شراءه .
- ٧ نظام للرقابة على جودة المواد التي يوفرها العملاء بأنفسهم لتشغيلها بواسطة
 الشركة .
 - ٨ نظام لتمييز المنتجات لإمكان التعرف عليها وتتبعها في مراحلها المختلفة .
- 9 نظام للرقابة على العمليات الانتاجية بمختلف أنواعها يحدد المواصفات ومعدلات الأداء، ويقيس الأداء الفعلى ليحصر الانحرافات ويعمل على تصحيحها .
 - ١٠- نظام لاجراءات التفتيش والاختبار .
 - ١١- نظام لضمان جودة معدات التفتيش وأجهزة القياس والاختبار ذاتها .
- ١٢ نظام للتحقق من موقف عمليات التفتيش والاختبار لمعرفة ما إذا كانت السلعة
 قد خفعت للتفتيش والاختبار أم لا، وماذا كانت النتيجة هل قبلت أم
 رفضت.

- ١٣ نظام للرقابة على المنتجات غير المطابقة للمواصفات .
- ١٤- نظام لضمان تنفيذ الاجراءات التصحيحية للمنتجات غير المطابقة .
- ١٥ نظام يحدد اجراءات مناولة المواد والسلع وتخزينها وتعبئتها وتسليمها بما
 يضمن الجودة في كل هذه المراحل .
- ١٦ نظام يحدد السجلات اللازمة لإثبات كل المعلومات الخاصة بالجودة ، سواء
 سجلات جودة المنتجات ، أو سجلات نظام الجودة ذاته .
- ١٧ نظام يحـدد اجراءات المراجعة الداخلية التي تقوم بهـا الإدارة للتحـقق من
 انطباق شروط الجودة .
- ١٨ نظام لتوفير التدريب اللازم للمساهمة في التنفيذ الصحيح لنظام الجودة،
 حتى يكون التدريب في كل المجالات وفقاً لخطط وإجراءات مدروسة ومحققاً للعائد المستهدف .
 - ١٩- نظام لتحديد خدمات ما بعد البيع وتنظيم إجراءتها .
 - ٠٠- تحديد الأساليب الاحصائية المناسبة .

من هذه الشروط يتضح أن المواصفة الدولية أنما تهدف في الأساس إلى الارتقاء بالمستوى العام للإدارة في الشركة التي تتطلع إلى الحصول على الشهادة. والمعنى الأساسى للحصول على تلك الشهادة هو أن الشركة الطالبة قد تأهلت بمعنى استوفت الشروط واستكملت في تنظيمها وإدارتها المتطلبات الموضوعية التي توفر أساسا صالحاً لإنتاج منتجات تتصف بالجودة .

وبالتالى تعطى الشهادة حسب الموافقة المناسبة (٩٠٠١ إذا شملت عمليات الشركة كل شيء من تصميم السلعة إلى تركيبها لدى العميل وتقديم خدمات ما بعد البيع ، ٩٠٠٢ إذ لم تكن لدى الشركة عمليات تصميم ، ٩٠٠٣ بالنسبة لعمليات الفحص والاختبار للانتاج النهائي) .

* نخلص مما سبق إلى أن الحصول على شهادة المطابقة مع المواصفات الدولية ليس هدفاً في ذاته ، ولكنه وسيلة تستخدمها الإدارة الناجحة للوصول إلى المزايا المترتبة على ذلك التفوق الإدارى منها :

- * زيادة القدرة التنافسية للشركة من خلال التفوق في السوق بالقدرة الأعلى على إرضاء العملاء .
- * إمكان دخـول منتجـات الشركة في الأسـواق والمناقصـات العالميـة والتي تشترط الحصول على شهادة الإيزو .
- * توفير مناخ إدارى متفوق يقوم على الفهم الصحيح لرغبات العملاء ، وتطبيق مفاهيم الجودة في كل الأنشطة بما يحقق الوفر في التكاليف وحسن استثمار الموارد المتاحة .
- * ورغم هذه الأمور الأساسية ، فإن المشاهد في مصر حالياً نوع من التسطيح والتبسيط المخل بمفهوم الإيزو يجعلها مجرد شهادة تسعى الإدارة للحصول عليها والاحتفال بالإعلان عنها بالتجاوز عن المتطلبات الأساسية والجهود المكثفة اللازمة لإمكان الوصول إليها . ومما يساعد على هذا الخلل قيام بعض الجهات الاستشارية بالترويج لما يسمونه «خدمة متكاملة» وذلك بتقديم الاستشارة للشركة الراغبة في التأهل ومنح الشهادة بعد ذلك .

وهنا يكمن الخطر الأساسي الذى نريد التنبيه إليه إذا الأصل أن الشهادة تصدر عن طريق طرف ثالث يختلفا عن الجهة الاستشارية التى قدمت الاستشارة لمساعدة الشركة الطالبة على إستيفاء الشروط التى تتطلبها المواصفة الدولية المعنية . ومعنى أن تجمع جهة واحدة بين تقديم الاستشارة وإصدار الشهادة هو أن تصبح خصماً وحكماً فى نفس الوقت ، حيث لا يعقل أن ترفض منح الشهادة لشركة قامت هى نفسها بتأهيلها للحصول عليها . إن الصورة تتضح عليها . إذ تقوم هذه الجهة بمراجعة شاملة لمدى توفر شروط المواصفة الدولية فى الشركة الطالبة وتقرر أمراص من الأمور الآتية :

- ١ أن الشروط متوفرة وبالتالى تصدر الشهادة لمدة محددة (غالباً ثلاث سنوات)
 على أن تخضع الشركة لمراجعة دورية (غالباً كل ستة أشهر) للتأكد من استمرار
 توافر الشروط .
- ٢ أن هناك بعض ملاحظات يجب استكمالها دون أن يمنع ذلك منح الشهادة،
 ويتم التأكد من استكمالها في أول مراجعة دورية .

- ٣ أن هناك أوجه قـصور ينبغى تداركها أولاً ، وبالتالى يؤجل إصدار الشـهادة
 لحين التأكد من استكمال تلك الأمور .
- ٤ أن هناك عيوباً جسيمة لايمكن معها منح الشهادة وبذلك فإن قيام جهة ما باستشارة لغرض تأهيل شركة ما للحصول على الشهادة . ثم قيام نفس الجهة بالمراجعة على نفسها هو أمر مستغرب يفقد الشهادات الصادرة بهذا الشكل مصداقيتها ويكاد يحولها إلى صورة أخرى من شهادة الكوكب الذهبي الشهيرة.

لذا فإنه من أجل الوصول إلى الأهداف التى نشات من أجلها فكرة المواصفة الدولية الإيزو ٩٠٠٠ وهى الارتقاء بالمنظمات والتطوير الشامل لتنظيمها تأكيداً لمفهوم الجودة الشاملة ، لابد من تدخل الأجهزة المعنية فى الدولة وهى فى مصر بالدرجة الأولى «الهيئة المصرية العامة للتوحيد القياسي جودة الانتاج» وعليها القيام بدورها وذلك على النحو الآتى :

- ان تتولى الهيئة بذاتها إصدار الشهادات وتصبح هى الجهة المانحة ويكون ذلك بإخطار المنظمة الدولية للمواصفات القياسية فى چنييف .
- ٢ تتولى الهيئة تسجيل الجهات الاستشارية للمساعدة على التأهل للحصول على
 الشهادة بعد التأكد من توافر الشروط والضمانات الأساسية الكفيلة بتأكيد
 قدراتها والتي نرى من أهمها ما يلى :
- ١ أن تتوفر الخبرة الإدارية العالية والتسميز في نظم إدارة الجودة الشاملة والمعرفة
 الكاملة بتنظيم المواصفات الدولية إيزو ٩٠٠٠ .
- ٢ توفر سجل الانجاز فـى هذا المجال وسـابقة الخبـرة ، وقائمـة العمـلاء التى نجحت الجهة الاستشارية فى تأهيلها .
- ٣ الاطمئنان إلى وجود نظام فعال ومنهاجية سليمة تتبعها الجهة الاستشارية في عملها .
 - ٤ أن تكون الجهة الاستشارية ذاتها قد حصلت على شهادة المطابقة .
 - ٥ مدى توفر الخبراء المؤهلين لدى الجهة الاستشارية .

كذلك ينبغى على الهيئة العامة للتوحيد القياسى وجودة الانتاج أن تنشر دليلاً بأسماء الجهات الأجنبية المصدرة للشهادة والتى يحق لها العمل فى مصر بعد أن يتم تسجيلهم لديها . وفى جميع الأحوال ينبغى الحرص على الفصل بين الجهتين الاستشارية . . والمانحة للشهادة حتى يمكن الاطمئنان إلى مصداقية الشهادات الصادرة .

قائمة المراجع

AT & T

Reengineering Hand book

AT & T, U.S.A, 1991

Bendell, T., Kelly, J., Merry, T. and Sims, F.,

Quality: Measuring and Movitoring

Century Busines 1993

Business week, The Quality Imperative, what it takes to win in the global economy.

McGraw-Hill, Inc., 1994

Haldane, T. Meeting Quality Standards

A Practical Guide to BS 5750 / ISO 200/ EN 29001.

Pergamon Open learning, Oxford, 1989

- Hammer, M., and Champy, J., Reengineering the Corporation A manifests for Business Resolution Hamper Business, 1993.
- I M A I, M. Kaizen The key to Japan's business success McGraw-Hill, Inc. 1986.
- Juran Institute, Making Quality Happen Upper Management's Role, 1993.
- Mirams, M. and MC Elheron, P., The Quality Toolkit Gaining and Maintaning BS 5750 / ISO 9000 Financial Times, Pitman Publishing 1994.
- Oakland, J.S. Total Quality Menagement

The route to improving performence

Walton, M., Deming management AT work The Putman Publishing Group, N.Y., 1991.

رقم الإيداع ٨٤٦٨/ ٩٥

I. S. B. N 977-215-165-0